



PCT

WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM
Internationales Büro

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE
INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

<p>(51) Internationale Patentklassifikation ⁶ : C07D 251/22, A61K 31/53, C07D 405/14, 409/14, 401/14, 403/14, 251/18, 403/04, 401/04, 417/04, 413/04, 405/04, 413/14, 417/14</p>	<p>AI</p>	<p>(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 99/11633</p>
<p>(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP98/05101 (22) Internationales Anmeldedatum: 12. August 1998 (12.08.98) (30) Prioritätsdaten: 197 35 800.4 18. August 1997 (18.08.97) DE (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA KG [DE/DE]; D-55216 Ingelheim am Rhein (DE). (72) Erfinder; und (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): KÜFNER-MÜHL, Ulrike [DE/DE]; Schlossbergstrasse 8, D-55218 Ingelheim am Rhein (DE). SCHEUPLEIN, Stefan, Wolfgang [DE/DE]; Selztalstrasse 44, D-55218 Ingelheim am Rhein (DE). POHL, Gerald [DE/DE]; Im Weiher 8, D-55435 Gau-Algesheim (DE). GAIDA, Wolfgang [DE/DE]; Selz- talstrasse 77b, D-55218 Ingelheim am Rhein (DE). LEHR, Erich [DE/DE]; In der Toffel 5; D-55425 Waldalgesheim (DE). MIERAU, Joachim [DE/DE]; An den Weiden 3, D-55127 Mainz (DE). MEADE, Christopher, John, Montague [GB/DE]; Burgstrasse 104, D-55411 Bingen am Rhein (DE).</p>		<p>(81) Bestimmungsstaaten: CA, JP, MX, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE). Veröffentlicht Mit internationalem Recherchenbericht. Mit geänderten Ansprüchen.</p>
<p>(54) Title: TRIAZINES WITH AN ADENOSINE ANTAGONISTIC EFFECT (54) Bezeichnung: TRIAZINE MIT ADENOSINANTAGONISTISCHER WIRKUNG (57) Abstract The invention relates to novel triazine derivatives, a method for the production thereof and the use of triazines as medicaments, especially as medicaments with an adenosine antagonistic effect. (57) Zusammenfassung Die Erfindung betrifft neue Triazin-Derivate, Verfahren zu ihrer Herstellung sowie die Verwendung von Triazinen als Arzneimittel, insbesondere als Arzneimittel mit adenosinantagonistischer Wirkung.</p>		

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
AT	Österreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
AU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
AZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische Republik Mazedonien	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland	ML	Mali	TR	Türkei
BG	Bulgarien	HU	Ungarn	MN	Mongolei	TT	Trinidad und Tobago
BJ	Benin	IE	Irland	MR	Mauretanien	UA	Ukraine
BR	Brasilien	IL	Israel	MW	Malawi	UG	Uganda
BY	Belarus	IS	Island	MX	Mexiko	US	Vereinigte Staaten von Amerika
CA	Kanada	IT	Italien	NE	Niger	UZ	Usbekistan
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NL	Niederlande	VN	Vietnam
CG	Kongo	KE	Kenia	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NZ	Neuseeland	ZW	Zimbabwe
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	PL	Polen		
CM	Kamerun	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
CN	China	KZ	Kasachstan	RO	Rumänien		
CU	Kuba	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
CZ	Tschechische Republik	LI	Liechtenstein	SD	Sudan		
DE	Deutschland	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
DK	Dänemark	LR	Liberia	SG	Singapur		
EE	Estland						

Triazine mit adenosinantagonistischer Wirkung

Die Erfindung betrifft neue Triazin-Derivate, Verfahren zu ihrer Herstellung sowie die Verwendung von Triazinen als Arzneimittel, insbesondere als Arzneimittel mit
5 adenosinantagonistischer Wirkung.

Überraschenderweise wurde gefunden, daß Triazine der allgemeinen Formel (I) eine Affinität zu Adenosin-Rezeptoren aufweisen und somit eine neue Klasse von Adenosin-Antagonisten darstellen.

10

Adenosin-Antagonisten können in den Fällen eine therapeutisch nutzbare Wirkung entfalten, in denen Krankheiten oder pathologische Situationen mit einer Aktivierung von Adenosin-Rezeptoren verbunden sind.

15 Adenosin ist ein endogener Neuromodulator mit überwiegend hemmenden (inhibitorischen) Wirkungen im ZNS, im Herzen, in den Nieren und anderen Organen. Die Effekte von Adenosin werden über mindestens drei Rezeptor-Subtypen vermittelt: Adenosin A₁-, A₂- und A₃- Rezeptoren.

20 Im ZNS entfaltet Adenosin inhibitorische Wirkungen vorwiegend über die Aktivierung von A₁-Rezeptoren: praesynaptisch durch Hemmung der synaptischen Übertragung (Hemmung der Freisetzung von Neurotransmittern wie Acetylcholin, Dopamin, Noradrenalin, Serotonin, Glutamat u.a.), postsynaptisch durch Hemmung der neuronalen Aktivität.

25

A₁-Antagonisten heben die inhibitorischen Wirkungen von Adenosin auf und fördern die neuronale Transmission und die neuronale Aktivität.

A₁ Antagonisten sind deshalb von großem Interesse für die Therapie
30 zentralnervöser degenerativer Erkrankungen wie senile Demenz vom Morbus Alzheimer Typ und altersassoziierte Störungen der Gedächtnis- und Lernleistungen.

Die Krankheit umfaßt neben der Vergeßlichkeit in der milden Form und der völligen
35 Hilflosigkeit und absoluten Pflegebedürftigkeit bei der schwersten Form eine Reihe anderer Begleitsymptome wie Schlafstörungen, Moto-Koordinationsstörungen bis zum Bild eines Morbus Parkinson, ferner eine erhöhte Affektlabilität sowie auch depressive Symptome. Die Krankheit ist progredient und kann zum Tode führen.

Die bisherige Therapie ist unbefriedigend. Spezifische Therapeutika fehlen bis jetzt vollständig. Therapieversuche mit Acetylcholinesterase-Inhibitoren zeigen nur bei einem geringen Teil der Patienten eine Wirkung, sind jedoch mit einer hohen Nebenwirkungsrate verbunden.

5

Die Pathophysiologie des M. Alzheimer und SDAT ist charakterisiert durch eine schwere Beeinträchtigung des cholinergen Systems, jedoch sind auch andere Transmittersysteme betroffen. Durch den Verlust praesynaptischer cholinerg und anderer Neurone und der daraus resultierenden mangelnden Bereitstellung von
10 Neurotransmittern ist die neuronale Übertragung und die neuronale Aktivität in den für Lernen und Gedächtnis essentiellen Hirnarealen empfindlich vermindert.

Selektive Adenosin A₁-Rezeptor Antagonisten fördern die neuronale Transmission durch vermehrte Bereitstellung von Neurotransmittern, erhöhen die Erregbarkeit
15 postsynaptischer Neurone und können damit der Krankheit symptomatisch entgegenwirken.

Die hohe Rezeptoraffinität und -Selektivität einiger der beanspruchten Verbindungen sollte es erlauben, M. Alzheimer und SDAT mit niedrigen Dosen zu
20 therapieren, so daß kaum mit Nebenwirkungen zu rechnen ist, die nicht auf die Blockade von A₁-Rezeptoren zurückzuführen sind.

Eine weitere Indikation für zentralwirksame Adenosin-A₁-Antagonisten ist die Depression. Der Therapieerfolg antidepressiver Substanzen scheint mit einer
25 Aufregulation von A₁-Rezeptoren verbunden zu sein. A₁-Antagonisten können zur Aufregulierung von Adenosin-A₁-Rezeptoren führen und somit einen neuen Therapieansatz zur Behandlung von depressiven Patienten bieten.

Weitere Einsatzgebiete insbesondere für A₂-selektive Adenosinantagonisten sind
30 neurodegenerative Erkrankungen wie Morbus Parkinson und darüberhinaus die Migräne. Adenosin hemmt die Freisetzung von Dopamin aus zentralen synaptischen Endigungen durch Interaktionen mit Dopamin-D₂-Rezeptoren. A₂ Antagonisten steigern die Freisetzung und die Verfügbarkeit von Dopamin und bieten damit ein neues therapeutisches Prinzip zur Behandlung des M. Parkinson.

35

Bei der Migräne scheint eine über A₂-Rezeptoren medierte Vasodilatation cerebraler Gefäße mitbeteiligt zu sein. Selektive A₂-Antagonisten hemmen die Vasodilatation und können somit nützlich zur Behandlung der Migräne sein.

Auch zur Therapie peripherer Indikationen können Adenosinantagonisten Verwendung finden.

Beispielsweise kann die Aktivierung von A₁-Rezeptoren in der Lunge zu einer
5 Bronchokonstriktion führen. Selektive Adenosin A₁-Antagonisten relaxieren die tracheale glatte Muskulatur, bewirken eine Bronchodilatation und können dadurch als Antiasthmamittel nützlich sein.

Über die Aktivierung von A₂-Rezeptoren kann Adenosin unter anderem eine
10 respiratorische Depression und Atemstillstand hervorrufen. A₂-Antagonisten bewirken eine respiratorische Stimulation. Beispielsweise werden Adenosin-Antagonisten (Theophyllin) zur Behandlung der Atemnot und zur Vorbeugung des "plötzlichen Kindstodes" bei Frühgeburten eingesetzt.

15 Wichtige Therapiefelder für Adenosin-Antagonisten sind ferner kardiovaskuläre Erkrankungen und Nierenerkrankungen.

Am Herzen entfaltet Adenosin über die Aktivierung von A₁-Rezeptoren eine Hemmung der elektrischen und kontraktilen Aktivität. Verbunden mit einer über A₂-
20 Rezeptoren mediierten koronaren Vasodilatation wirkt Adenosin negativ chronotrop, -inotrop, -dromotrop, -bathmotrop, bradykard und erniedrigt das Herzminutenvolumen.

Adenosin A₁-Rezeptor-Antagonisten vermögen durch Ischämie und nachfolgende
25 Reperfusion bedingte Schädigungen am Herzen und an der Lunge zu verhindern. Deshalb könnten Adenosinantagonisten zur Prävention oder frühen Behandlung von Ischämie-Reperfusions bedingten Schädigungen des Herzens z.B. nach coronar Bypass-Chirurgie, Herztransplantation, Angioplastie oder thrombolytischer Therapie des Herzens und ähnlicher Eingriffe eingesetzt werden. Entsprechendes
30 gilt für die Lunge.

An den Nieren bewirkt die Aktivierung von A₁-Rezeptoren eine Vasokonstriktion afferenter Arteriolen und dadurch bedingt einen Abfall des renalen Blutflusses und der glomerulären Filtration.

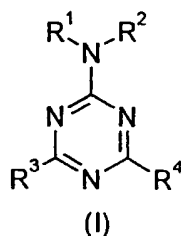
35 A₁ Antagonisten wirken an der Niere wie starke kaliumsparende Diuretika und können somit zur Nierenprotektion sowie zur Behandlung von Oedemen, Niereninsuffizienz und akutem Nierenversagen eingesetzt werden.

Aufgrund des Adenosin-Antagonismus am Herzen und der diuretischen Wirkung können A₁-Antagonisten bei verschiedenen kardiovaskulären Erkrankungen therapeutisch wirksam eingesetzt werden wie z.B. bei Herzinsuffizienz, Arrhythmien (Bradyarrhythmien) assoziiert mit Hypoxie oder Ischämie, Überleitungsstörungen, 5 Hypertonie, Ascites bei Leberversagen (hepato-renales Syndrom) und als Analgetikum bei Durchblutungsstörungen.

- A₃-Antagonisten hemmen die durch A₃-Rezeptor-Aktivierung bedingte Degranulation von Mastzellen und sind daher therapeutisch nützlich bei allen 10 Krankheiten und pathologischen Situationen, die in Zusammenhang mit Mastzellen-Degranulation stehen: z.B. als antiinflammatorische Substanzen, bei Überempfindlichkeitsreaktionen wie z.B. Asthma, allergischer Rhinitis, Urticaria, bei myocardialer reperfusion injury, Scleroderma, Arthritis, Autoimmun-Krankheiten, entzündlichen Darmkrankheiten u.a..
- 15 Die zystische Fibrose - auch als Mukoviszidose bekannt - ist eine erbliche Stoffwechselstörung, hervorgerufen durch einen genetischen Defekt eines bestimmten Chromosoms. Durch eine vermehrte Produktion und erhöhte Viskosität des Sekrets der mukösen Drüsen in den Bronchien kann es zu schweren Komplikationen im Bereich der Atemwege kommen. Erste Untersuchungen haben 20 gezeigt, daß A₁-Antagonisten den Efflux von Chloridionen z.B. bei CF PAC Zellen erhöhen. Ausgehend von diesen Befunden kann erwartet werden, daß bei Patienten, die an zystischer Fibrose (Mukovizidose) erkrankt sind, die erfindungsgemäßen Verbindungen den gestörten Elektrolythaushalt der Zellen regulieren und die Symptome der Erkrankung gemildert werden.

25

Die Erfindung betrifft die Verwendung von Triazinen der allgemeinen Formel (I)



30

als Arzneimittel, insbesondere als Arzneimittel mit adenosinantagonistischer Wirkung, worin

R¹ Wasserstoff;

35

R² Wasserstoff oder C₁-C₅-Alkyl, bevorzugt Wasserstoff;

- R^3 -COOH, -COO-C₁-C₄-Alkyl oder CN;
- 5 R^3 C₃-C₇-Cycloalkyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch OH, =O, C₁-C₄-Alkyl oder C₁-C₄-Alkyloxy;
- 10 R^3 C₆-C₁₀-Aryl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen oder mehrere der Reste OH, Halogen, CN, NO₂, CF₃, CF₃-SO₂-O-, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkyloxy, C₁-C₄-Alkylcarbonyl, C₆-C₁₀-Arylcarbonyl, C₁-C₄-Alkylcarbonyloxy, C₆-C₁₀-Arylcarbonyloxy, HO-C₁-C₄-Alkyl-, C₁-C₄-Alkyloxy-C₁-C₄-alkyl, Amino, C₁-C₄-Alkylamino, C₁-C₄-Dialkylamino, C₁-C₄-Alkylcarbonylamino, C₁-C₄-Alkyloxycarbonyloxy oder C₆-C₁₀-Aryloxycarbonyloxy;
- 15 R^3 ein über eine Einfachbindung oder über eine C₁-C₆-Alkyl-, C₂-C₆-Alkenyl- oder C₂-C₆-Alkynyl-brücke verknüpfter 5, 6 oder 7-gliedriger Heterocyclus, der ein oder mehrere Atome aus der Gruppe, Sauerstoff, Stickstoff oder Schwefel enthalten kann und gegebenenfalls
- 20 durch einen oder mehrere der Reste Benzyl oder C₁-C₄-Alkyl substituiert sein kann;
- 25 R^3 einer der bicyclischen Heterocyclen Chinolin, Isochinolin, Benzo[b]furan, Isobenzofuran, Benzothiophen, Benzoxazol, Benzothiazol, Benzimidazol, Benzodiazin oder 1,2-Methylenedioxybenzol;
- R^4 C₁-C₄-Alkyl, -COOH, -COO-C₁-C₄-Alkyl, NH₂ oder CN;
- 30 R^4 C₃-C₇-Cycloalkyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch OH, =O, C₁-C₄-Alkyl oder C₁-C₄-Alkyloxy;
- R^4 Cyclopentenyl oder Cyclohexenyl;
- 35 R^4 C₆-C₁₀-Aryl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen oder mehrere der Reste OH, Halogen, CN, NO₂, CF₃, CF₃-SO₂-O-, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkyloxy, C₁-C₄-Alkylcarbonyl, C₆-C₁₀-Arylcarbonyl, C₁-C₄-Alkylcarbonyloxy, C₆-C₁₀-Arylcarbonyloxy, HO-C₁-C₄-Alkyl-,

6

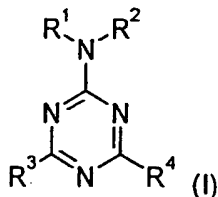
C₁-C₄-Alkyloxy-C₁-C₄-alkyl, Amino, C₁-C₄-Alkylamino,
 C₁-C₄-Dialkylamino, C₁-C₄-Alkylcarbonylamino,
 C₁-C₄-Alkyloxycarbonyloxy oder C₆-C₁₀-Aryloxycarbonyloxy;

5 R⁴ Phenyl-C₁-C₄-alkyl, Phenyl-C₂-C₄-alkenyl,
 Phenyl-C₂-C₄-alkinyl, Biphenyl, 4-N-Pyrrolyl-phenyl, Naphthyl,
 Phenylloxy oder Phenylamino;

10 R⁴ ein über eine über eine Einfachbindung oder über eine C₁-C₆-Alkyl-,
 C₂-C₆-Alkenyl- oder C₂-C₆-Alkinyl-Kette verknüpfter 5, 6 oder
 7-gliedriger Heterocyclus, der ein oder mehrere Atome aus der Gruppe
 Sauerstoff, Stickstoff oder Schwefel enthalten kann und gegebenenfalls
 substituiert sein kann durch einen oder mehrere der Reste
 C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkyloxy, C₁-C₄-Alkyloxy-C₁-C₄-alkyl, Phenyl,
 NO₂, Oxazolyl, Halogen oder -S-C₁-C₄-Alkyl;

20 R⁴ einer der bicyclischen Heterocyclen Chinolin, Isochinolin,
 Benzo[b]furan, Isobenzofuran, Benzothiophen, Benzoxazol,
 Benzothiazol, Benzimidazol, Benzodiazin oder
 1,2-Methyldioxobenzol, die gegebenenfalls substituiert sein können
 durch einen oder mehrere der Reste C₁-C₄-Alkyl, NO₂ oder Halogen,
 bedeuten können.

25 Erfindungsgemäß bevorzugt ist die Verwendung von Triazinen der allgemeinen
 Formel (I)



30 als Arzneimittel, insbesondere als Arzneimittel mit adenosinantagonistischer
 Wirkung, worin

R¹ Wasserstoff;

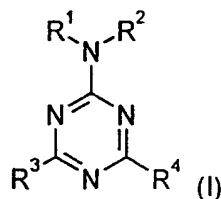
R² Wasserstoff oder C₁-C₅-Alkyl, bevorzugt Wasserstoff;

- R³ C₃-C₆-Cycloalkyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch OH, =O, C₁-C₄-Alkyl oder C₁-C₄-Alkyloxy;
- 5 R³ Phenyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen oder mehrere der Reste OH, Halogen, NO₂, CF₃, CF₃-SO₂-O-, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkyloxy, C₁-C₄-Alkylcarbonyl, C₆-C₁₀-Arylcarbonyl, C₁-C₄-Alkylcarbonyloxy, C₆-C₁₀-Arylcarbonyloxy, HO-C₁-C₄-Alkyl-, C₁-C₄-Alkyloxy-C₁-C₄-alkyl, Amino, C₁-C₄-Alkylamino, 10 C₁-C₄-Dialkylamino, C₁-C₄-Alkylcarbonylamino, C₁-C₄-Alkyloxycarbonyloxy oder C₆-C₁₀-Aryloxycarbonyloxy;
- 15 R³ ein 5, 6 oder 7-gliedriger Heterocyclus, der ein oder mehrere Atome aus der Gruppe, Sauerstoff, Stickstoff oder Schwefel enthalten kann und gegebenenfalls durch einen oder mehrere der Reste Benzyl oder C₁-C₄-Alkyl substituiert sein kann;
- R⁴ C₁-C₄-Alkyl, -COOH, -COO-C₁-C₄-Alkyl, NH₂ oder CN;
- 20 R⁴ C₃-C₇-Cycloalkyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch OH, =O, C₁-C₄-Alkyl oder C₁-C₄-Alkyloxy;
- R⁴ Cyclopentenyl oder Cyclohexenyl;
- 25 R⁴ Phenyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen oder mehrere der Reste OH, Halogen, NO₂, CF₃, CF₃-SO₂-O-, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkyloxy, C₁-C₄-Alkylcarbonyl, C₆-C₁₀-Arylcarbonyl, C₁-C₄-Alkylcarbonyloxy, C₆-C₁₀-Arylcarbonyloxy, HO-C₁-C₄-Alkyl-, 30 C₁-C₄-Alkyloxy-C₁-C₄-alkyl, Amino, C₁-C₄-Alkylamino, C₁-C₄-Dialkylamino, C₁-C₄-Alkylcarbonylamino, C₁-C₄-Alkyloxycarbonyloxy oder C₆-C₁₀-Aryloxycarbonyloxy;
- 35 R⁴ Benzyl, Phenyl-C₁-C₄-alkyl, Phenyl-C₂-C₄-alkenyl, Phenyl-C₂-C₄-alkinyl, Biphenyl, 4-N-Pyrrolyl-phenyl, Naphthyl, Phenyloxy oder Phenylamino;
- R⁴ ein über eine über eine Einfachbindung oder über eine C₁-C₆-Alkyl-, C₂-C₆-Alkenyl- oder C₂-C₆-Alkinyl-Kette verknüpfter 5, 6 oder

7-gliedriger Heterocyclus, der ein oder mehrere Atome aus der Gruppe Sauerstoff, Stickstoff oder Schwefel enthalten kann und gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen oder mehrere der Reste C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkyloxy, C₁-C₄-Alkyloxy-C₁-C₄-alkyl, Phenyl, NO₂, Oxazolyl, Halogen oder -S-C₁-C₄-Alkyl;

R⁴ einer der bicyclischen Heterocyclen Chinolin, Isochinolin, Benzo[b]furan, Isobenzofuran, Benzothiophen, Benzoxazol, Benzothiazol, Benzimidazol, Benzodiazin oder 1,2-Methylendioxobenzol, die gegebenenfalls substituiert sein können durch einen oder mehrere der Reste C₁-C₄-Alkyl, NO₂ oder Halogen, bedeuten können.

Von besonderem Interesse ist ferner die Verwendung von Triazinen der allgemeinen Formel (I)



als Arzneimittel, insbesondere als Arzneimittel mit adenosinantagonistischer Wirkung, worin

R¹ Wasserstoff;

R² Wasserstoff oder C₁-C₃-Alkyl, bevorzugt Wasserstoff;

R³ C₃-C₆-Cycloalkyl;

R⁴ Phenyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen oder mehrere der Reste OH, Halogen, NO₂, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkyloxy, HO-C₁-C₄-Alkyl-, C₁-C₄-Alkyloxy-C₁-C₄-alkyl, Amino, C₁-C₄-Alkylamino, C₁-C₄-Dialkylamino, C₁-C₄-Alkylcarbonylamino, CF₃, CF₃SO₂-O-, C₁-C₄-Alkylcarbonyloxy, C₆-C₁₀-Arylcarbonyloxy, C₁-C₄-Alkyloxycarbonyloxy oder C₆-C₁₀-Aryloxycarbonyloxy;

- 5
10
15
20
25
30
35
- R³ ein 5, 6 oder 7-gliedriger Heterocyclus, der ein oder mehrere Atome aus der Gruppe, Sauerstoff, Stickstoff oder Schwefel enthalten kann und gegebenenfalls durch einen oder mehrere der Reste Benzyl oder C₁-C₄-Alkyl substituiert sein kann;
- R⁴ C₁-C₄-Alkyl, -COOH, -COO-C₁-C₄-Alkyl, NH₂ oder CN;
- R⁴ C₃-C₇-Cycloalkyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch OH, =O, C₁-C₄-Alkyl oder C₁-C₄-Alkyloxy;
- R⁴ Cyclopentenyl oder Cyclohexenyl;
- R⁴ Phenyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen oder mehrere der Reste OH, Halogen, NO₂, CF₃, CF₃-SO₂-O-, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkyloxy, C₁-C₄-Alkylcarbonyl, C₆-C₁₀-Arylcarbonyl, C₁-C₄-Alkylcarbonyloxy, C₆-C₁₀-Arylcarbonyloxy, HO-C₁-C₄-Alkyl-, C₁-C₄-Alkyloxy-C₁-C₄-alkyl, Amino, C₁-C₄-Alkylamino, C₁-C₄-Dialkylamino, C₁-C₄-Alkylcarbonylamino, C₁-C₄-Alkyloxycarbonyloxy oder C₆-C₁₀-Aryloxycarbonyloxy;
- R⁴ Benzyl, Phenyl-C₁-C₄-alkyl, Phenyl-C₂-C₄-alkenyl, Phenyl-C₂-C₄-alkinyl, Biphenyl, 4-N-Pyrrolyl-phenyl, Naphthyl, Phenylloxy oder Phenylamino;
- R⁴ ein über eine über eine Einfachbindung oder über eine C₁-C₆-Alkyl-, C₂-C₆-Alkenyl- oder C₂-C₆-Alkinyl-Kette verknüpfter 5, 6 oder 7-gliedriger Heterocyclus, der ein oder mehrere Atome aus der Gruppe Sauerstoff, Stickstoff oder Schwefel enthalten kann und gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen oder mehrere der Reste C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkyloxy, C₁-C₄-Alkyloxy-C₁-C₄-alkyl, Phenyl, NO₂, Oxazolyl, Halogen oder -S-C₁-C₄-Alkyl;
- R⁴ einer der bicyclischen Heterocyclen Chinolin, Isochinolin, Benzo[b]furan, Isobenzofuran, Benzothiophen, Benzoxazol, Benzothiazol, Benzimidazol, Benzodiazin oder 1,2-Methylen-dioxobenzol, die gegebenenfalls substituiert sein können durch einen oder mehrere der Reste C₁-C₄-Alkyl, NO₂ oder Halogen, bedeutet.

Gegenstand der Erfindung sind ferner pharmazeutische Zusammensetzungen, insbesondere pharmazeutische Zusammensetzungen mit adenosin antagonistischer Wirkung enthaltend als Wirkstoff einen oder mehrere Verbindungen der allgemeinen Formel (I), worin die Reste R¹, R², R³ und R⁴ die zuvor genannte
5 Bedeutung aufweisen.

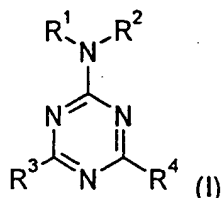
Die Verwendung der Verbindungen der allgemeinen Formel (I) schließt die Verwendung der gegebenenfalls vorliegenden Enantiomere oder Diastereomere in optisch reiner Form oder als Gemische mit ein. Desweiteren können die
10 Verbindungen der allgemeinen Formel (I) in ihre Salze, insbesondere für die pharmazeutische Anwendung in ihre physiologisch verträglichen Salze mit einer anorganischen oder organischen Säure, überführt werden. Als Säuren kommen hierfür beispielsweise Salzsäure, Bromwasserstoffsäure, Schwefelsäure, Phosphorsäure, Essigsäure, Fumarsäure, Bernsteinsäure, Milchsäure,
15 Methansulfonsäure, Zitronensäure, Weinsäure oder Maleinsäure in Betracht. Ferner können Mischungen der vorgenannten Säuren eingesetzt werden.

Die für die Verbindungen der Formel (I) ermittelten A₁-Rezeptorbindungswerte wurden in Analogie zu Ensinger et al. in "Cloning and functional characterisation of
20 human A₁ adenosine Receptor - Biochemical and Biophysical Communications, Vol 187, No. 2, 919-926, 1992" bestimmt und sind in Tabelle 6 zusammengefaßt. Die in Tabelle 7 zusammengefassten A₃-Rezeptorbindungswerte wurden in Analogie zu Salvatore et al. "Molecular cloning and characterization of the human A₃-adenosine receptor" (Proc. Natl. Acad. Sci. USA 90, 10365-10369, 1993)
25 ermittelt.

Aus dem Stand der Technik sind 1,3,5-Triazin-Derivate bekannt. Die Verbindungen 2-Amino-4,6-bis(4-methylphenyl)-1,3,5-triazin, 2-Amino-4,6-bis(3-methoxyphenyl)-1,3,5-triazin, 2-Amino-4,6-bis(3,4-dimethoxyphenyl)-1,3,5-triazin, 2-Amino-4,6-
30 bis(4-dimethylaminophenyl)-1,3,5-triazin und 2-Amino-4,6-bis(4-methoxyphenyl)-1,3,5-triazin werden beispielsweise durch die DE 1212547 beschrieben. Ein Verfahren zur Herstellung von u.a. 2-Amino-4,6-diphenyl-1,3,5-triazin ist durch die DE 1135477 bekannt. Die BE 667044 offenbart unsymmetrisch substituierte Triazine wie z.B. das 2-Amino-4-(2,4-dihydroxyphenyl)-6-phenyl-1,3,5-triazin, das
35 2-Amino-4-(2-hydroxy-4-ethoxyphenyl)-6-(4-chlorphenyl)-1,3,5-triazin, das 2-Amino-4-(2,4-dihydroxyphenyl)-6-(4-chlorphenyl)-1,3,5-triazin oder das 2-Methylamino-4-(2,4-dihydroxyphenyl)-6-(4-chlorphenyl)-1,3,5-triazin. Aus der DE 2013424 ist u.a. das 2-Phenylloxy-4-amino-6-phenyl-1,3,5-triazin bekannt. Die DE 2262188 beschreibt das 2-Amino-4,6-bis(4-pyridyl)-1,3,5-triazin. Ferner sind beispielsweise

bekannt die Amino-triazine 2-Amino-4,6-bis(2-hydroxyphenyl)-1,3,5-triazin (CH 419155) und 2-Amino-4,6-bis(2-furyl)-1,3,5-triazin (GB 1094858).

Die Erfindung betrifft ferner die neuen Triazin-Derivate der allgemeinen Formel (I)



worin

R¹ Wasserstoff;

R² Wasserstoff oder C₁-C₃-Alkyl, bevorzugt Wasserstoff;

R³ C₃-C₆-Cycloalkyl;

R³ Phenyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen oder mehrere der Reste OH, Halogen, NO₂, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkyloxy, HO-C₁-C₄-Alkyl-, C₁-C₄-Alkyloxy-C₁-C₄-alkyl, Amino, C₁-C₄-Alkylamino, C₁-C₄-Dialkylamino, C₁-C₄-Alkylcarbonylamino, CF₃, CF₃SO₂-O-, C₁-C₄-Alkylcarbonyloxy, C₆-C₁₀-Arylcarbonyloxy, C₁-C₄-Alkyloxycarbonyloxy oder C₆-C₁₀-Aryloxycarbonyloxy;

R³ ein 5, 6 oder 7-gliedriger Heterocyclus, der ein oder mehrere Atome aus der Gruppe, Sauerstoff, Stickstoff oder Schwefel enthalten kann und gegebenenfalls durch einen oder mehrere der Reste Benzyl oder C₁-C₄-Alkyl substituiert sein kann;

R⁴ C₃-C₇-Cycloalkyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch OH, =O, C₁-C₄-Alkyl oder C₁-C₄-Alkyloxy;

R⁴ Cyclopentenyl oder Cyclohexenyl;

R⁴ Phenyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen oder mehrere der Reste OH, Halogen, NO₂, CF₃, CF₃-SO₂-O-, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkyloxy, C₁-C₄-Alkylcarbonyl, C₆-C₁₀-Arylcarbonyl, C₁-C₄-Alkylcarbonyloxy,

C₆-C₁₀-Arylcarbonyloxy, HO-C₁-C₄-Alkyl-,
 C₁-C₄-Alkyloxy-C₁-C₄-alkyl, Amino, C₁-C₄-Alkylamino,
 C₁-C₄-Dialkylamino, C₁-C₄-Alkylcarbonylamino,
 C₁-C₄-Alkyloxycarbonyloxy oder C₆-C₁₀-Aryloxycarbonyloxy;

5

R⁴ Benzyl, Phenyl-C₁-C₄-alkyl, Phenyl-C₂-C₄-alkenyl,
 Phenyl-C₂-C₄-alkinyl, Biphenyl, 4-N-Pyrrolyl-phenyl, Naphthyl,
 Phenyloxy oder Phenylamino;

10

R⁴ ein über eine Einfachbindung oder über eine C₁-C₆-Alkyl-, C₂-C₆-
 Alkenyl- oder C₂-C₆-Alkinyl-Kette verknüpfter 5, 6 oder
 7-gliedriger Heterocyclus, der ein oder mehrere Atome aus der Gruppe
 Sauerstoff, Stickstoff oder Schwefel enthalten kann und gegebenenfalls
 substituiert sein kann durch einen oder mehrere der Reste Benzyl,
 C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkyloxy, C₁-C₄-Alkyloxy-C₁-C₄-alkyl, Phenyl,
 NO₂, Oxazolyl, Halogen oder -S-C₁-C₄-Alkyl;

15

R⁴ einer der bicyclischen Heterocyclen Chinolin, Isochinolin,
 Benzo[b]furan, Isobenzofuran, Benzothiophen, Benzoxazol,
 Benzothiazol, Benzimidazol, Benzodiazin oder
 1,2-Methylen-dioxobenzol, die gegebenenfalls substituiert sein können
 durch einen oder mehrere der Reste C₁-C₄-Alkyl, NO₂ oder Halogen,
 bedeutet,

20

25

mit der Maßgabe, daß,
 wenn R² Wasserstoff und R³ Phenyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl, Phenylamino, Phenyloxy, 2-Hydroxyphenyl,
 2,4-Dihydroxyphenyl, 4-Methylphenyl, 4-Nitrophenyl, Benzyl,
 3-Pyridyl, 4-Pyridyl, 2-Furyl, 5-Nitro-2-furyl, 5-Brom-2-furyl oder
 5-Methyl-2-furyl sein kann;

30

wenn R² Wasserstoff und R³ 2-Hydroxyphenyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl, 2-Methoxyphenyl, 2-Hydroxyphenyl,
 4-Hydroxyphenyl oder Phenyl-CH=CH- sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 4-Hydroxyphenyl bedeutet,

35

R⁴ nicht 2-Hydroxyphenyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 2,4-Dihydroxyphenyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl, 2,4-Dihydroxyphenyl oder 4-Chlorphenyl sein
 kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 2-Methoxyphenyl bedeutet,

R⁴ nicht 2-Hydroxyphenyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 4-Methylphenyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl oder 4-Methylphenyl sein kann;

5 wenn R² Wasserstoff und R³ 4-Chlorphenyl bedeutet,

R⁴ nicht 4-Chlorphenyl, 2,4-Dihydroxyphenyl oder 2-Hydroxy-4-ethoxyphenyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 4-Nitrophenyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl oder 3-Nitrophenyl sein kann;

10 wenn R² Wasserstoff und R³ 3-Nitrophenyl bedeutet,

R⁴ nicht 4-Nitrophenyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 2-Hydroxy-4-ethoxyphenyl bedeutet,

R⁴ nicht 4-Chlorphenyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 3-Pyridyl bedeutet,

15 R⁴ nicht Phenyl, 2-Furyl, 3-Pyridyl oder 4-Pyridyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 4-Pyridyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl, 3-Pyridyl oder 4-Pyridyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 2-Furyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl, 2-Furyl oder 3-Pyridyl sein kann;

20 wenn R² Wasserstoff und R³ 5-Methyl-2-furyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff bedeutet,

25 R³ und R⁴ nicht gleichzeitig 3-Methoxyphenyl, 4-Methoxyphenyl,

3,4-Dimethoxyphenyl, 4-Diethylaminophenyl, 2-Pyridyl, 4-Ethyl-2-

pyridyl, 2-Chlorphenyl, 2,4-Dichlorphenyl, 5-Methyl-2-furyl oder 3,4,5-

Trimethoxyphenyl sein können,

wenn R² Methyl und R³ Phenyl bedeutet,

30 R⁴ nicht Phenyl oder 2-Hydroxyphenyl sein kann;

wenn R² Methyl und R³ 2-Hydroxyphenyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl, Phenyl-CH=CH- oder 2-Hydroxyphenyl sein kann;

wenn R² Methyl und R³ 2,4-Dihydroxyphenyl bedeutet,

R⁴ nicht 4-Chlorphenyl sein kann;

35 wenn R² Methyl und R³ 4-Chlorphenyl bedeutet,

R⁴ nicht 2,4-Dihydroxyphenyl sein kann;

wenn R² Ethyl und R³ Phenyl bedeutet,

R⁴ nicht 2-Hydroxy-4-methoxyphenyl sein kann;

14

wenn R² Ethyl und R³ 2-Hydroxy-4-methoxyphenyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl sein kann;

wenn R² Ethyl und R³ 2-Hydroxy-4,6-dimethylphenyl bedeutet,

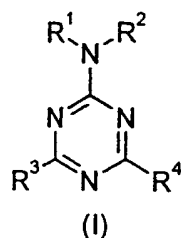
R⁴ nicht 2-Hydroxy-5-chlorphenyl sein kann;

5 wenn R² Ethyl und R³ 2-Hydroxy-5-chlorphenyl bedeutet,

R⁴ nicht 2-Hydroxy-4,6-dimethylphenyl sein kann;

gegebenenfalls in Form ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer
Diastereomere und ihrer Gemische, sowie gegebenenfalls in Form ihrer
10 pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalze.

Bevorzugt sind Verbindungen der allgemeinen Formel (I)



15 worin

R¹ Wasserstoff;

20 R² Wasserstoff oder C₁-C₃-Alkyl, bevorzugt Wasserstoff;

R³ C₃-C₆-Cycloalkyl;

25 R³ Phenyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen
oder mehrere der Reste OH, Halogen, NO₂, C₁-C₄-Alkyl,
C₁-C₄-Alkyloxy, HO-C₁-C₄-Alkyl-, C₁-C₄-Alkyloxy-C₁-C₄-alkyl, Amino,
C₁-C₄-Alkylamino, C₁-C₄-Dialkylamino, C₁-C₄-Alkylcarbonylamino,
CF₃, CF₃SO₂-O-, C₁-C₄-Alkylcarbonyloxy, C₆-C₁₀-Arylcarbonyloxy,
30 C₁-C₄-Alkyloxy-carbonyloxy oder C₆-C₁₀-Aryloxy-carbonyloxy;

R³ Furyl, Thienyl, Pyridyl oder Pyrrolyl, welches gegebenenfalls ein- oder
mehrfach durch C₁-C₄-Alkyl substituiert sein kann;

35 R⁴ C₃-C₇-Cycloalkyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch
OH, =O, C₁-C₄-Alkyl oder C₁-C₄-Alkyloxy;

- R⁴ Cyclopentenyl oder Cyclohexenyl;
- 5 R⁴ Phenyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen oder mehrere der Reste OH, Halogen, NO₂, CF₃, CF₃-SO₂-O-, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkyloxy, C₁-C₄-Alkylcarbonyl, C₆-C₁₀-Arylcarbonyl, C₁-C₄-Alkylcarbonyloxy, C₆-C₁₀-Arylcarbonyloxy, HO-C₁-C₄-Alkyl-, C₁-C₄-Alkyloxy-C₁-C₄-alkyl, Amino, C₁-C₄-Alkylamino, 10 C₁-C₄-Dialkylamino, C₁-C₄-Alkylcarbonylamino, C₁-C₄-Alkyloxycarbonyloxy oder C₆-C₁₀-Aryloxycarbonyloxy;
- R⁴ Benzyl, Phenyl-C₁-C₄-alkyl, Phenyl-C₂-C₄-alkenyl, Phenyl-C₂-C₄-alkinyl, Biphenyl, 4-N-Pyrrolyl-phenyl, Naphthyl, 15 Phenylloxy oder Phenylamino;
- R⁴ Pyrimidinyl, Pyridyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen oder mehrere der Reste Halogen, C₁-C₄-Alkyl oder -S-C₁-C₄-Alkyl; 20
- R⁴ Pyridyl-C₁-C₄-alkyl oder Pyridyl-C₂-C₄-alkenyl;
- R⁴ Furyl, welches gegebenenfalls durch einen oder mehrere der Reste C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkyloxy, C₁-C₄-Alkyloxy-C₁-C₄-alkyl, Phenyl, 25 NO₂ oder Halogen substituiert sein kann;
- R⁴ Tetrahydropyranyl oder Tetrahydrofuranyl;
- R⁴ Thienyl, welches gegebenenfalls durch einen oder mehrere der Reste C₁-C₄-Alkyl, Halogen, Oxazolyl oder NO₂ substituiert sein kann; 30
- R⁴ Dithiolanyl, Thiolanyl, Pyrrolyl, Imidazolyl, Pyrazolyl, Thiazolyl, Thiadiazolyl, Oxazolyl, Chinoliny, Benzo[b]furanyl, 3,4-Methylendioxyphenyl oder 2,3-Methylendioxyphenyl, die 35 gegebenenfalls substituiert sein können durch einen oder mehrere der Reste C₁-C₄-Alkyl, bevorzugt Methyl, NO₂ oder Halogen, bedeutet,

mit der Maßgabe, daß,

wenn R² Wasserstoff und R³ Phenyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl, Phenylamino, Phenylloxy, 2-Hydroxyphenyl,
2,4-Dihydroxyphenyl, 4-Methylphenyl, 4-Nitrophenyl, Benzyl,
3-Pyridyl, 4-Pyridyl, 2-Furyl, 5-Nitro-2-furyl, 5-Brom-2-furyl oder
5-Methyl-2-furyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 2-Hydroxyphenyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl, 2-Methoxyphenyl, 2-Hydroxyphenyl,
4-Hydroxyphenyl oder Phenyl-CH=CH- sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 4-Hydroxyphenyl bedeutet,

R⁴ nicht 2-Hydroxyphenyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 2,4-Dihydroxyphenyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl, 2,4-Dihydroxyphenyl oder 4-Chlorphenyl sein
kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 2-Methoxyphenyl bedeutet,

R⁴ nicht 2-Hydroxyphenyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 4-Methylphenyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl oder 4-Methylphenyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 4-Chlorphenyl bedeutet,

R⁴ nicht 4-Chlorphenyl, 2,4-Dihydroxyphenyl oder 2-Hydroxy-4-
ethoxyphenyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 4-Nitrophenyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl oder 3-Nitrophenyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 3-Nitrophenyl bedeutet,

R⁴ nicht 4-Nitrophenyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 2-Hydroxy-4-ethoxyphenyl bedeutet,

R⁴ nicht 4-Chlorphenyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 3-Pyridyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl, 2-Furyl, 3-Pyridyl oder 4-Pyridyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 4-Pyridyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl, 3-Pyridyl oder 4-Pyridyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 2-Furyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl, 2-Furyl oder 3-Pyridyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 5-Methyl-2-furyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff bedeutet,

R³ und R⁴ nicht gleichzeitig 3-Methoxyphenyl, 4-Methoxyphenyl;
3,4-Dimethoxyphenyl, 4-Diethylaminophenyl, 2-Pyridyl, 4-Ethyl-2-
pyridyl, 2-Chlorphenyl, 2,4-Dichlorphenyl, 5-Methyl-2-furyl oder 3,4,5-
Trimethoxyphenyl sein können,

wenn R² Methyl und R³ Phenyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl oder 2-Hydroxyphenyl sein kann;

wenn R² Methyl und R³ 2-Hydroxyphenyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl, Phenyl-CH=CH- oder 2-Hydroxyphenyl sein kann;

wenn R² Methyl und R³ 2,4-Dihydroxyphenyl bedeutet,

R⁴ nicht 4-Chlorphenyl sein kann;

wenn R² Methyl und R³ 4-Chlorphenyl bedeutet,

R⁴ nicht 2,4-Dihydroxyphenyl sein kann;

wenn R² Ethyl und R³ Phenyl bedeutet,

R⁴ nicht 2-Hydroxy-4-methoxyphenyl sein kann;

wenn R² Ethyl und R³ 2-Hydroxy-4-methoxyphenyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl sein kann;

wenn R² Ethyl und R³ 2-Hydroxy-4,6-dimethylphenyl bedeutet,

R⁴ nicht 2-Hydroxy-5-chlorphenyl sein kann;

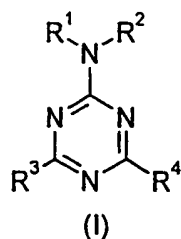
wenn R² Ethyl und R³ 2-Hydroxy-5-chlorphenyl bedeutet,

R⁴ nicht 2-Hydroxy-4,6-dimethylphenyl sein kann;

gegebenenfalls in Form ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer
Diastereomere und ihrer Gemische, sowie gegebenenfalls in Form ihrer
pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalze.

18

Von besonderem Interesse sind Verbindungen der allgemeinen Formel (I)



5 worin

R¹ Wasserstoff;

R² Wasserstoff, Methyl oder Ethyl, bevorzugt Wasserstoff;

10

R³ Cyclopropyl, Cyclopentyl oder Cyclohexyl;

R³ Phenyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen
oder mehrere der Reste OH, Chlor, Fluor, NO₂, Methyl, Methoxy,
Hydroxymethyl, Methoxymethyl, Amino, Methylamino, Ethylamino,
15 N-Acetylamino, Dimethylamino, CF₃, CF₃SO₂-O-, Acetoxy,
Ethylcarbonyloxy, Phenylcarbonyloxy oder Phenyloxycarbonyloxy;

15

R³ Furyl, Thienyl, Pyridyl oder Pyrrolyl, die jeweils ein-, zwei- oder
20 dreifach durch Methyl substituiert sein können;

20

R⁴ gegebenenfalls ein- oder mehrfach durch OH, =O, Methyl oder
Methoxy substituiertes Cyclopropyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl oder
Cycloheptyl;

25

R⁴ Cyclopentenyl oder Cyclohexenyl;

R⁴ Phenyl, welches gegebenenfalls durch einen oder mehrere der Reste
OH, Fluor, Chlor, Brom, NO₂, CF₃, CF₃-SO₂-O-,
Methyl, Ethyl, Propyl, Butyl, Methoxy, Acetyl, Phenylcarbonyl, Acetoxy,
30 Ethylcarbonyloxy, Phenylcarbonyloxy, Hydroxymethyl, Hydroxyethyl,
Methoxymethyl, Amino, Methylamino, Ethylamino, Dimethylamino, N-
Acetylamino, Methoxycarbonyloxy, Ethoxycarbonyloxy oder
Phenyloxycarbonyloxy substituiert sein kann;

30

35

- R⁴ Benzyl, Phenylethyl, Phenylethenyl, Phenylethynyl, Biphenyl,
4-N-Pyrrolyl-phenyl, Naphthyl, Phenyloxy oder Phenylamino;
- 5 R⁴ gegebenenfalls durch Methyl substituiertes Pyrimidinyl, Pyridyl,
welches gegebenenfalls ein- oder mehrfach substituiert sein kann
durch Fluor, Chlor, Brom, Methyl oder -S-Methyl;
- R⁴ Pyridylmethyl oder Pyridylethenyl;
- 10 R⁴ Furyl, welches gegebenenfalls ein- oder mehrfach substituiert sein
kann durch Methyl, Ethyl, Propyl, Butyl, Methoxy, Methoxymethyl,
Phenyl, NO₂, Fluor, Chlor oder Brom;
- R⁴ Tetrahydropyranyl oder Tetrahydrofuranyl;
- 15 R⁴ Thienyl, welches gegebenenfalls ein- oder mehrfach substituiert sein
kann durch Methyl, Fluor, Chlor, Brom, Oxazolyl oder NO₂;
- R⁴ Dithiolanyl, Thiolanyl, Pyrrolyl, Imidazolyl, Pyrazolyl, Thiazolyl,
20 Thiadiazolyl, Oxazolyl, Chinoliny, Benzo[b]furanyl, 3,4-
Methylendioxyphenyl oder 2,3-Methylendioxyphenyl, die
gegebenenfalls ein- oder mehrfach substituiert sein können durch
Methyl, Ethyl, Propyl, NO₂, Fluor, Chlor oder Brom, bedeutet,
- 25 mit der Maßgabe, daß,
wenn R² Wasserstoff und R³ Phenyl bedeutet,
R⁴ nicht Phenyl, Phenylamino, Phenyloxy, 2-Hydroxyphenyl,
2,4-Dihydroxyphenyl, 4-Methylphenyl, 4-Nitrophenyl, Benzyl,
3-Pyridyl, 4-Pyridyl, 2-Furyl, 5-Nitro-2-furyl, 5-Brom-2-furyl oder
30 5-Methyl-2-furyl sein kann;
- wenn R² Wasserstoff und R³ 2-Hydroxyphenyl bedeutet,
R⁴ nicht Phenyl, 2-Methoxyphenyl, 2-Hydroxyphenyl,
4-Hydroxyphenyl oder Phenyl-CH=CH- sein kann;
- wenn R² Wasserstoff und R³ 4-Hydroxyphenyl bedeutet,
35 R⁴ nicht 2-Hydroxyphenyl sein kann;
- wenn R² Wasserstoff und R³ 2,4-Dihydroxyphenyl bedeutet,
R⁴ nicht Phenyl, 2,4-Dihydroxyphenyl oder 4-Chlorphenyl sein
kann;

20

- wenn R² Wasserstoff und R³ 2-Methoxyphenyl bedeutet,
R⁴ nicht 2-Hydroxyphenyl sein kann;
- wenn R² Wasserstoff und R³ 4-Methylphenyl bedeutet,
R⁴ nicht Phenyl oder 4-Methylphenyl sein kann;
- 5 wenn R² Wasserstoff und R³ 4-Chlorphenyl bedeutet,
R⁴ nicht 4-Chlorphenyl, 2,4-Dihydroxyphenyl oder
2-Hydroxy-4-ethoxyphenyl sein kann;
- wenn R² Wasserstoff und R³ 4-Nitrophenyl bedeutet,
R⁴ nicht Phenyl oder 3-Nitrophenyl sein kann;
- 10 wenn R² Wasserstoff und R³ 3-Nitrophenyl bedeutet,
R⁴ nicht 4-Nitrophenyl sein kann;
- wenn R² Wasserstoff und R³ 2-Hydroxy-4-ethoxyphenyl bedeutet,
R⁴ nicht 4-Chlorphenyl sein kann;
- wenn R² Wasserstoff und R³ 3-Pyridyl bedeutet,
15 R⁴ nicht Phenyl, 2-Furyl, 3-Pyridyl oder 4-Pyridyl sein kann;
- wenn R² Wasserstoff und R³ 4-Pyridyl bedeutet,
R⁴ nicht Phenyl, 3-Pyridyl oder 4-Pyridyl sein kann;
- wenn R² Wasserstoff und R³ 2-Furyl bedeutet,
R⁴ nicht Phenyl, 2-Furyl oder 3-Pyridyl sein kann;
- 20 wenn R² Wasserstoff und R³ 5-Methyl-2-furyl bedeutet,
R⁴ nicht Phenyl sein kann;
- wenn R² Wasserstoff bedeutet,
R³ und R⁴ nicht gleichzeitig 3-Methoxyphenyl, 4-Methoxyphenyl,
25 3,4-Dimethoxyphenyl, 4-Diethylaminophenyl, 2-Pyridyl,
4-Ethyl-2-pyridyl, 2-Chlorphenyl, 2,4-Dichlorphenyl, 5-Methyl-2-furyl
oder 3,4,5-Trimethoxyphenyl sein können,
- wenn R² Methyl und R³ Phenyl bedeutet,
30 R⁴ nicht Phenyl oder 2-Hydroxyphenyl sein kann;
- wenn R² Methyl und R³ 2-Hydroxyphenyl bedeutet,
R⁴ nicht Phenyl, Phenyl-CH=CH- oder 2-Hydroxyphenyl sein kann;
- wenn R² Methyl und R³ 2,4-Dihydroxyphenyl bedeutet,
R⁴ nicht 4-Chlorphenyl sein kann;
- 35 wenn R² Methyl und R³ 4-Chlorphenyl bedeutet,
R⁴ nicht 2,4-Dihydroxyphenyl sein kann;
- wenn R² Ethyl und R³ Phenyl bedeutet,
R⁴ nicht 2-Hydroxy-4-methoxyphenyl sein kann;

wenn R² Ethyl und R³ 2-Hydroxy-4-methoxyphenyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl sein kann;

wenn R² Ethyl und R³ 2-Hydroxy-4,6-dimethylphenyl bedeutet,

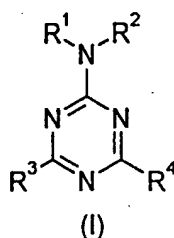
R⁴ nicht 2-Hydroxy-5-chlorphenyl sein kann;

wenn R² Ethyl und R³ 2-Hydroxy-5-chlorphenyl bedeutet,

R⁴ nicht 2-Hydroxy-4,6-dimethylphenyl sein kann;

gegebenenfalls in Form ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer
Diastereomere und ihrer Gemische, sowie gegebenenfalls in Form ihrer
pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalze.

Besonders bevorzugt sind Verbindungen der allgemeinen Formel (I)



worin

R¹ Wasserstoff;

R² Wasserstoff oder Ethyl, bevorzugt Wasserstoff;

R³ Cyclohexyl, Phenyl, Hydroxyphenyl, 3,5-Dihydroxyphenyl,
Methoxyphenyl, 3,5-Dimethoxyphenyl, 3-Methylphenyl,
4-Methylphenyl, 3-Chlorphenyl, 4-Chlorphenyl, 3-Aminophenyl,
4-Aminophenyl, 3-Acetylaminophenyl, 4-Acetylaminophenyl,
3-Methylaminophenyl, 4-Methylaminophenyl, 3-Ethylaminophenyl,
4-Ethylaminophenyl, 3-Nitrophenyl, 4-Nitrophenyl,
3-Amino-4-methylphenyl, 4-Amino-3-methylphenyl,
3-Chlor-4-methylphenyl, 4-Chlor-3-methylphenyl,
3-Nitro-4-methylphenyl, 4-Nitro-3-methylphenyl,
3-Acetyl-amino-4-methylphenyl, 4-Acetyl-amino-3-methylphenyl,
3,5-Difluorphenyl, 3-Acetoxyphenyl, 3-Ethylcarbonyloxyphenyl,
3-Phenylcarbonyloxyphenyl, 3-Phenoxycarbonyloxyphenyl,
3-Trifluormethansulfonyloxyphenyl, 3-Methoxymethylphenyl, 2-Furyl,
2-Thienyl, Pyridyl oder 1,5-Dimethyl-2-pyrrolyl;

- R⁴ Cylopropyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl, Cycloheptyl, Hydroxycyclohexyl, Methoxycyclohexyl, Cyclopentenyl oder Cyclohexenyl;
- 5 R⁴ Phenyl, Hydroxyphenyl, Methoxyphenyl, 2,3-Dihydroxyphenyl, 3,5-Dihydroxyphenyl, 3,5-Dimethoxyphenyl, 2,3-Dimethoxyphenyl, 3-Acetylphenyl, 3-Acetoxyphephenyl, 3-(1'-Hydroxyethyl)phenyl, 3-Methylaminophenyl, 4-Methylaminophenyl, 3-Ethylaminophenyl, 4-Ethylaminophenyl, 3-Ethylcarbonyloxyphenyl, 10 3-Phenylcarbonyloxyphenyl, 3-Phenoxycarbonyloxyphenyl, 3-Trifluormethansulfonyloxyphenyl, Chlorphenyl, 3,4-Dichlorphenyl, Methylphenyl, Ethylphenyl, Propylphenyl, 4-t-Butylphenyl, 3,4-Dimethylphenyl, 3,5-Dimethylphenyl, 3-Hydroxymethylphenyl, Aminophenyl, 3-Amino-4-methylphenyl, 4-Amino-3-methylphenyl, 15 Acetylaminophenyl, 3-Acetyl-amino-4-methylphenyl, 4-Acetyl-amino-3-methylphenyl, Nitrophenyl, 4-Nitro-3-methylphenyl, 3-Nitro-4-methylphenyl, 3-Chlor-4-methylphenyl, 4-Chlor-3-methylphenyl, Fluorphenyl, 3,4-Difluorphenyl, Trifluormethylphenyl, 3-Methoxymethylphenyl, Benzyl, 2-Phenylethyl, 20 Phenyl-CH=CH-, Phenyl-C≡C-, Biphenyl, 4-N-Pyrrolyl-phenyl, Naphthyl, Phenoxy, 3,4-Methylendioxyphenyl, 2,3-Methylendioxyphenyl oder Phenylamino;
- R⁴ gegebenenfalls durch Methyl substituiertes Pyrimidinyl, Pyridyl, 25 Pyridylmethyl, Pyridyl-CH=CH-, 6-Chlor-3-pyridyl, 6-Methyl-3-pyridyl, 2-Methyl-3-pyridyl, 2-Thiomethyl-pyridin-3-yl, 2-Benzo[b]furanyl, Furyl, 5-Methyl-2-furyl, 5-Methyl-3-furyl, 2-Methyl-3-furyl, 3-Methoxymethyl-2-furyl, 3-Methyl-2-furyl, 2,5-Dimethyl-3-furyl, 4,5-Dimethyl-2-furyl, 5-t-Butyl-2-methyl-3-furyl, 5-Nitro-2-furyl, 2-Methyl-5-phenyl-3-furyl, 30 Tetrahydropyran-4-yl, Tetrahydrofuran-2-yl, Thienyl, 5-Methyl-2-thienyl, 3-Methyl-2-thienyl, 2-Methyl-3-thienyl, 5-Chlor-3-thienyl, 2,5-Dichlor-3-thienyl, 5-Nitro-3-thienyl, 5-Nitro-2-thienyl, 1,3-Dithiolan-2-yl, 5-(1,2-Oxazol-3-yl)-3-thienyl, Thiolan-2-yl, 1,5-Dimethyl-2-pyrrolyl, 1-Methyl-imidazol-2-yl, 1-Methyl-pyrazol-4-yl, 35 1,5-Dimethyl-pyrazol-3-yl, 4,5-Dichlor-(1,2-thiazol)-3-yl, 2,4-Dimethyl-(1,3-thiazol)-5-yl, 4-Methyl-(1-thia-2,3-diazol)-5-yl, 1,2-Oxazol-5-yl, Chinolin-2-yl oder Chinolin-3-yl, bedeutet,

mit der Maßgabe, daß,

wenn R² Wasserstoff und R³ Phenyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl, Phenylamino, Phenyloxy, 2-Hydroxyphenyl,
4-Methylphenyl, 4-Nitrophenyl, Benzyl, 3-Pyridyl, 4-Pyridyl,
2-Furyl, 5-Nitro-2-furyl oder 5-Methyl-2-furyl sein kann;

5 wenn R² Wasserstoff und R³ 2-Hydroxyphenyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl, 2-Methoxyphenyl, 2-Hydroxyphenyl, 4-
Hydroxyphenyl oder Phenyl-CH=CH- sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 4-Hydroxyphenyl bedeutet,

R⁴ nicht 2-Hydroxyphenyl sein kann;

10 wenn R² Wasserstoff und R³ 4-Methylphenyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl oder 4-Methylphenyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 2-Methoxyphenyl bedeutet,

R⁴ nicht 2-Hydroxyphenyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 4-Nitrophenyl bedeutet,

15 R⁴ nicht Phenyl oder 3-Nitrophenyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 3-Nitrophenyl bedeutet,

R⁴ nicht 4-Nitrophenyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 3-Pyridyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl, 2-Furyl, 3-Pyridyl oder 4-Pyridyl sein kann;

20 wenn R² Wasserstoff und R³ 4-Pyridyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl, 3-Pyridyl oder 4-Pyridyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 2-Furyl bedeutet,

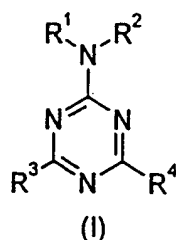
R⁴ nicht Phenyl, 2-Furyl oder 3-Pyridyl sein kann;

25 wenn R² Wasserstoff bedeutet,

R³ und R⁴ nicht gleichzeitig 3-Methoxyphenyl, 4-Methoxyphenyl, 4-
Chlorphenyl oder 2-Pyridyl sein können,

30 gegebenenfalls in Form ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer
Diastereomere und ihrer Gemische, sowie gegebenenfalls in Form ihrer
pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalze.

Von besonderm Interesse sind ferner Verbindungen der allgemeinen Formel (I)



5 worin

R¹ Wasserstoff;

R² Wasserstoff oder Ethyl, bevorzugt Wasserstoff;

10

R³ Phenyl, 3-Hydroxyphenyl, 3,5-Dihydroxyphenyl, 3-Methylaminophenyl,
 3-Chlorphenyl, 4-Chlorphenyl, 3-Methylphenyl, 4-Methylphenyl,
 3-Aminophenyl, 4-Aminophenyl, 3-Acetylaminophenyl,
 4-Acetylaminophenyl, 3-Methylaminophenyl, 4-Methylaminophenyl,
 15 3-Ethylaminophenyl, 4-Ethylaminophenyl, 3-Nitrophenyl, 4-Nitrophenyl,
 3-Amino-4-methylphenyl, 4-Amino-3-methylphenyl,
 3-Chlor-4-methylphenyl, 4-Chlor-3-methylphenyl,
 3-Nitro-4-methylphenyl, 4-Nitro-3-methylphenyl,
 3-Acetyl-amino-4-methylphenyl, 4-Acetyl-amino-3-methylphenyl,
 20 3,4-Difluorphenyl, 3-Pyridyl, 2-Thienyl oder 1,5-Dimethyl-2-pyrrolyl;

20

R⁴ Phenyl, 2-Hydroxyphenyl, 3-Hydroxyphenyl, 2,3-Dihydroxyphenyl,
 3,5-Dihydroxyphenyl, 3-Acetoxyphenyl, 3-(1'-Hydroxyethyl)phenyl,
 3-Chlorphenyl, 4-Chlorphenyl, 3-Methylphenyl, 4-Methylphenyl,
 25 3-Hydroxymethylphenyl, 3-Acetylphenyl, 3-Aminophenyl,
 4-Aminophenyl, 3-Methylaminophenyl, 4-Methylaminophenyl,
 3-Ethylaminophenyl, 4-Ethylaminophenyl, 3-Amino-4-methylphenyl,
 4-Amino-3-methylphenyl, 3-Acetylaminophenyl, 4-Acetylaminophenyl,
 3-Acetyl-amino-4-methylphenyl, 4-Acetyl-amino-3-methylphenyl,
 30 3-Nitrophenyl, 4-Nitrophenyl, 3-Nitro-4-methylphenyl,
 4-Nitro-3-methylphenyl, 3-Chlor-4-methylphenyl,
 4-Chlor-3-methylphenyl, 2-Fluorphenyl, 3-Fluorphenyl,
 3,4-Difluorphenyl, 3-Methoxymethylphenyl, 3,4-Methylendioxyphenyl
 oder 2,3-Methylendioxyphenyl;

35

25

R⁴ 1,3-Pyrimidin-2-yl, 1,3-Pyrimidin-5-yl,
6-Chlor-3-pyridyl, 6-Methyl-3-pyridyl, 2-Methyl-3-pyridyl,
2-Benzo[b]furanyl, Furyl, 5-Methyl-2-furyl, 5-Methyl-3-furyl,
2-Methyl-3-furyl, 3-Methyl-2-furyl, 2,5-Dimethyl-3-furyl,
4,5-Dimethyl-2-furyl, 5-t-Butyl-2-methyl-3-furyl, 5-Nitro-2-furyl,
Tetrahydropyran-4-yl, Tetrahydrofuran-2-yl, Thienyl, 5-Methyl-2-thienyl,
3-Methyl-2-thienyl, 2-Methyl-3-thienyl, 5-Chlor-3-thienyl,
2,5-Dichlor-3-thienyl, 5-Nitro-3-thienyl, 5-Nitro-2-thienyl,
5-(1,2-Oxazol-3-yl)-3-thienyl, 1,3-Dithiolan-2-yl, 1,5-Dimethyl-2-pyrrolyl,
1-Methyl-imidazol-2-yl, 1-Methyl-pyrazol-4-yl,
1,5-Dimethyl-pyrazol-3-yl, 4,5-Dichlor-(1,2-thiazol)-3-yl,
2,4-Dimethyl-(1,3-thiazol)-5-yl, 4-Methyl-(1-thia-2,3-diazol)-5-yl,
1,2-Oxazol-5-yl, 4,5-Dichlor-1,2-thiazol-3-yl, Chinolin-2-yl oder
Chinolin-3-yl, bedeutet,

mit der Maßgabe, daß,

wenn R² Wasserstoff und R³ Phenyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl, 2-Hydroxyphenyl, 4-Methylphenyl, 4-Nitrophenyl, 2-Furyl, 5-Nitro-2-furyl oder 5-Methyl-2-furyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 4-Methylphenyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl oder 4-Methylphenyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 4-Nitrophenyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl oder 3-Nitrophenyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 3-Nitrophenyl bedeutet,

R⁴ nicht 4-Nitrophenyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 3-Pyridyl bedeutet,

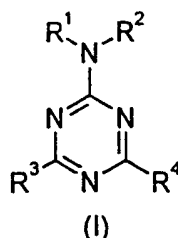
R⁴ nicht Phenyl oder 2-Furyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff bedeutet,

R³ und R⁴ nicht gleichzeitig 4-Chlorphenyl sein können;

gegebenenfalls in Form ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer Diastereomere und ihrer Gemische, sowie gegebenenfalls in Form ihrer pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalze.

Ferner sind besonders bevorzugt Verbindungen der allgemeinen Formel (I)



5 worin

R¹ Wasserstoff;

R² Wasserstoff;

10

R³ Phenyl, 3-Hydroxyphenyl, 3-Methylaminophenyl, 3,5-Dihydroxyphenyl,
2-Thienyl oder 3-Pyridyl;

15

R⁴ Phenyl, 3-Hydroxyphenyl, 2,3-Dihydroxyphenyl, 3,5-Dihydroxyphenyl,
3-Acetoxyphenyl, 3-(1'-Hydroxyethyl)phenyl, 3-Methylaminophenyl,
3-Chlorphenyl, 4-Chlorphenyl, 3-Methylphenyl, 4-Methylphenyl,
3-Hydroxymethylphenyl, 3-Aminophenyl, 4-Aminophenyl,
3-Amino-4-methylphenyl, 3-Acetylaminophenyl,
3-Acetyl-amino-4-methylphenyl, 3-Nitrophenyl, 3-Nitro-4-methylphenyl,
20 4-Chlor-3-methylphenyl, 3-Chlor-4-methylphenyl, 2-Fluorphenyl,
3-Fluorphenyl, 3,4-Difluorphenyl, 3-Methoxymethylphenyl,
3,4-Methylenedioxyphenyl, 2,3-Methylenedioxyphenyl, 6-Methyl-3-pyridyl,
2-Methyl-3-pyridyl, 2-Benzo[b]furanyl, 1,5-Dimethyl-2-pyrrolyl,
5-Methyl-3-furyl, 3-Methyl-2-furyl, 4,5-Dimethyl-2-furyl, 5-Methyl-2-
25 thienyl, 5-Chlor-3-thienyl, 5-Nitro-2-thienyl oder
4,5-Dichlor-1,2-thiazol-3-yl bedeuten,

25

mit der Maßgabe, daß,

wenn R³ 3-Pyridyl bedeutet, R⁴ nicht Phenyl sein kann und

30

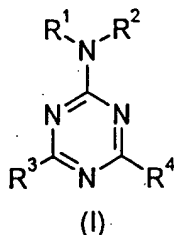
wenn R³ Phenyl bedeutet, R⁴ nicht Phenyl oder 4-Methylphenyl sein
kann,

gegebenenfalls in Form ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer
Diastereomere und ihrer Gemische, sowie gegebenenfalls in Form ihrer
pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalze.

35

27

Besonders bevorzugt sind Verbindungen der allgemeinen Formel (I)



5 worin

R¹ Wasserstoff;

R² Wasserstoff;

10

R³ Phenyl, 3-Hydroxyphenyl, 3-Methylaminophenyl, 3,5-Dihydroxyphenyl
oder 3-Pyridyl;

15

R⁴ 3-Hydroxyphenyl, 2,3-Dihydroxyphenyl, 3,5-Dihydroxyphenyl,
3-Methylaminophenyl, 3-Chlorphenyl, 4-Chlorphenyl, 3-Methylphenyl,
4-Methylphenyl, 3-Hydroxymethylphenyl, 3-Aminophenyl,
4-Aminophenyl, 3-Acetylaminophenyl, 3-Amino-4-methylphenyl,
3-Acetyl-amino-4-methylphenyl, 3-Nitrophenyl, 3-Nitro-4-methylphenyl,
3-Chlor-4-methylphenyl, 3,4-Difluorphenyl, 3-Methoxymethylphenyl,
20 3-Methyl-2-furyl, 1,5-Dimethyl-2-pyrrolyl, 4,5-Dimethyl-2-furyl oder
4,5-Dichlor-1,2-thiazol-3-yl bedeuten,

20

mit der Maßgabe, daß wenn R³ Phenyl bedeutet, R⁴ nicht 4-
Methylphenyl sein kann.

25

Gegebenenfalls in Form ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer Diastereomere
und ihrer Gemische können die Verbindungen der allgemeinen Formel (I) in ihre
Salze, insbesondere für die pharmazeutische Anwendung, in ihre physiologisch
verträglichen Salze mit einer anorganischen oder organischen Säure, überführt
30 werden. Als Säuren kommen hierfür beispielsweise Salzsäure,
Bromwasserstoffsäure, Schwefelsäure, Phosphorsäure, Methansulfonsäure,
Essigsäure, Fumarsäure, Bernsteinsäure, Milchsäure, Zitronensäure, Weinsäure
oder Maleinsäure in Betracht. Ferner können Mischungen der vorgenannten Säuren
eingesetzt werden.

35

Als Alkylgruppen (auch soweit sie Bestandteil anderer Reste sind) werden verzweigte und unverzweigte Alkylgruppen mit 1 bis 10 Kohlenstoffatomen, soweit nicht anders beschrieben bevorzugt mit 1 - 4 Kohlenstoffatomen betrachtet, beispielsweise werden genannt: Methyl, Ethyl, Propyl, Butyl, Pentyl, Hexyl, Heptyl
5 und Octyl. Diese Bezeichnungen umfassen die jeweils möglichen Isomeren; sofern nicht anders beschrieben steht beispielsweise Propyl für n-Propyl, iso-Propyl, und Butyl steht für n-Butyl, iso-Butyl, sec. Butyl, tert.-Butyl etc.

Substituierte Alkylgruppen können, sofern nicht anders beschrieben (auch soweit sie
10 Bestandteil anderer Reste sind), beispielsweise einen oder mehrere der nachfolgend genannten Substituenten tragen: Halogen, Hydroxy, Mercapto, C₁-C₆-Alkyloxy, Amino, Alkylamino, Dialkylamino, Cyano, Nitro, =O, -CHO, -COOH, -COO-C₁-C₆-Alkyl, -S-C₁-C₆-Alkyl.

15 Als Alkenylgruppen (auch soweit sie Bestandteil anderer Reste sind) werden verzweigte und unverzweigte Alkenylgruppen mit 2 bis 10 Kohlenstoffatomen, bevorzugt 2 bis 3 Kohlenstoffatomen genannt, soweit sie mindestens eine Doppelbindung aufweisen, beispielsweise auch oben genannte Alkylgruppen bezeichnet, soweit sie mindestens eine Doppelbindung aufweisen, wie zum Beispiel
20 Vinyl (soweit keine unbeständigen Enamine oder Enoether gebildet werden), Propenyl, iso-Propenyl, Butenyl, Pentenyl, Hexenyl.

Substituierte Alkenylgruppen können, sofern nicht anders beschrieben (auch soweit sie Bestandteil anderer Reste sind), beispielsweise einen oder mehrere der
25 nachfolgend genannten Substituenten tragen: Halogen, Hydroxy, Mercapto, C₁-C₆-Alkyloxy, Amino, Alkylamino, Dialkylamino, Cyano, Nitro, =O, -CHO, -COOH, -COO-C₁-C₆-Alkyl, -S-C₁-C₆-Alkyl.

Als Alkinygruppen (auch soweit sie Bestandteil anderer Reste sind) werden
30 Alkinygruppen mit 2 bis 10 Kohlenstoffatomen bezeichnet, soweit sie mindestens eine Dreifachbindung aufweisen, beispielsweise Ethinyl, Propargyl, Butinyl, Pentinyl, Hexinyl.

Substituierte Alkinygruppen können, sofern nicht anders beschrieben (auch soweit
35 sie Bestandteil anderer Reste sind), beispielsweise einen oder mehrere der nachfolgend genannten Substituenten tragen: Halogen, Hydroxy, Mercapto, C₁-C₆-Alkyloxy, Amino, Alkylamino, Dialkylamino, Cyano, Nitro, =O, -CHO, -COOH, -COO-C₁-C₆-Alkyl, -S-C₁-C₆-Alkyl.

Als Cycloalkylreste mit 3 - 6 Kohlenstoffatomen werden beispielsweise Cyclopropyl, Cyclobutyl, Cyclopentyl oder Cyclohexyl bezeichnet, die auch durch verzweigtes oder unverzweigtes Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, Hydroxy, und/oder Halogen oder wie zuvor definiert substituiert sein können.

5

Als Halogen wird im allgemeinen Fluor, Chlor, Brom oder Jod bezeichnet.

Der Begriff Aryl steht für ein aromatisches Ringsystem mit 6 bis 10

Kohlenstoffatomen, das, soweit nicht anders beschrieben, beispielsweise einen oder
10 mehrere der nachfolgend genannten Substituenten tragen kann: C₁-C₆-Alkyl, C₁-C₆-Alkyloxy, Halogen, Hydroxy, Mercapto, Amino, Alkylamino, Dialkylamino, CF₃, Cyano, Nitro, -CHO, -COOH, -COO-C₁-C₆-Alkyl, -S-C₁-C₆-Alkyl. Bevorzugter Arylrest ist Phenyl.

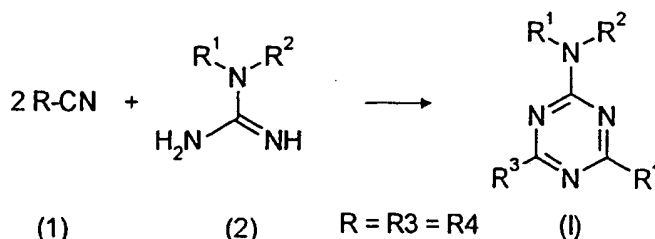
15 Als Beispiele für N-verknüpfte cyclische Reste der allgemeinen Formel NR⁸R⁹ werden genannt: Pyrrol, Pyrrolin, Pyrrolidin, 2-Methylpyrrolidin, 3-Methylpyrrolidin, Piperidin, Piperazin, N-Methylpiperazin, N-Ethylpiperazin, N-(n-Propyl)-piperazin, N-Benzylpiperazin, Morpholin, Thiomorpholin, Imidazol, Imidazolin, Imidazolidin, Pyrazol, Pyrazolin, Pyrazolidin, bevorzugt Morpholin, N-Benzylpiperazin, Piperazin,
20 und Piperidin, wobei die genannten Heterocyclen auch durch Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, bevorzugt Methyl, oder wie in den Definitionen angegeben substituiert sein können.

Als C-verknüpfte 5- oder 6-gliedrige heterocyclische Ringe, die als Heteroatome
25 Stickstoff, Sauerstoff oder Schwefel enthalten können, werden beispielsweise Furan, Tetrahydrofuran, 2-Methyltetrahydrofuran, 2-Hydroxymethylfuran, Tetrahydrofuranon, γ -Butyrolacton, α -Pyran, γ -Pyran, Dioxolan, Tetrahydropyran, Dioxan, Thiophen, Dihydrothiophen, Thiolan, Dithiolan, Pyrrol, Pyrrolin, Pyrrolidin, Pyrazol, Pyrazolin, Imidazol, Imidazolin, Imidazolidin, Triazol, Tetrazol, Pyridin,
30 Piperidin, Pyridazin, Pyrimidin, Pyrazin, Piperazin, Triazin, Tetrazin, Morpholin, Thiomorpholin, Oxazol, Isoxazol, Oxazin, Thiazol, Isothiazol, Thiadiazol, Oxadiazol, Pyrazolidin genannt, wobei der Heterocyclen wie in den Definitionen angegeben substituiert sein kann.

35 "=O" bedeutet ein über eine Doppelbindung verknüpftes Sauerstoffatom.

Die neuen Verbindungen der allgemeinen Formel (I) können oral, transdermal, inhalativ oder parenteral verabreicht werden. Die erfindungsgemäßen Verbindungen liegen hierbei als aktive Bestandteile in üblichen Darreichungsformen vor,

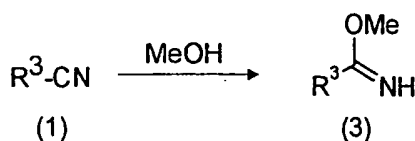
- beispielsweise in Zusammensetzungen, die im wesentlichen aus einem inerten pharmazeutischen Träger und einer effektiven Dosis des Wirkstoffs bestehen, wie beispielsweise Tabletten, Dragées, Kapseln, Oblaten, Pulver, Lösungen, Suspensionen, Emulsionen, Sirupe, Suppositorien, transdermale Systeme etc. Eine wirksame Dosis der erfindungsgemäßen Verbindungen liegt bei einer oralen Anwendung zwischen 1 und 100, vorzugsweise zwischen 1 und 50, besonders bevorzugt zwischen 5-30 mg/Dosis, bei intravenöser oder intramuskulärer Anwendung zwischen 0,001 und 50, vorzugsweise zwischen 0,1 und 10 mg/Dosis. Für die Inhalation sind erfindungsgemäß Lösungen geeignet, die 0,01 bis 1,0, vorzugsweise 0,1 bis 0,5 % Wirkstoff enthalten. Für die inhalative Applikation ist die Verwendung von Pulvern bevorzugt. Gleichfalls ist es möglich, die erfindungsgemäßen Verbindungen als Infusionslösung, vorzugsweise in einer physiologischen Kochsalzlösung oder Nährsalzlösung einzusetzen.
- Die erfindungsgemäßen Verbindungen können nach folgenden Verfahren, die teilweise aus dem Stand der Technik bekannt sind, hergestellt werden. Die Synthese von Triazinen der allgemeinen Formel (I), in denen $R^3=R^4=R$ bedeutet, kann durch die Umsetzung von Nitrilen (1) mit den Guanidin-Derivaten (2) in Anlehnung an literaturbekannte Verfahren erfolgen (Schema 1).



Schema 1:

- Hierzu wird ein Nitril mit einem Guanidin-Derivat in einem inerten Lösungsmittel, bevorzugt Dimethylsulfoxid, gelöst und mit Base, bevorzugt Natriumhydrid versetzt. Nach Rühren bei Raumtemperatur wird die Reaktion auf 50 bis 100°C, bevorzugt 70 bis 90°C, besonders bevorzugt 80°C erwärmt. Die Reaktion ist nach 2 bis 24 Stunden, bevorzugt 4 bis 12 Stunden vollständig.

- Triazin-Derivate der allgemeinen Formel (I), in denen $R^3 \neq R^4$, sind auf einem anderen Weg erhältlich. Hierzu werden zunächst die Nitrile (1) in die Imidoester (3) überführt. (Schema 2).



Schema 2:

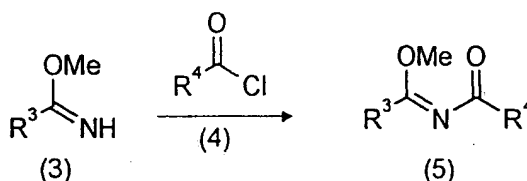
Zur Darstellung der Imidoester (3) werden die käuflich erhältlichen oder nach literaturbekannten Verfahren zugänglichen Nitrile (1) in einem inerten Lösungsmittel, bevorzugt in einem etherischen Lösungsmittel, besonders bevorzugt in Diethylether gelöst und mit dem entsprechenden Alkohol, bevorzugt Methanol versetzt.

- 5 Anschließend wird trockenes Chlorwasserstoffgas eingeleitet und der Ansatz unter Kühlung oder bei Raumtemperatur zwischen 8 und 24 Stunden, bevorzugt zwischen 12 und 20 Stunden, besonders bevorzugt 18 Stunden gerührt. Die Hydrochloride der Imidoester (3) werden durch Kristallisation erhalten. Die Imidate (3) lassen sich anschließend aus den so erhaltenen Hydrochloriden durch Behandeln mit Base
10 freisetzen.

- Eine alternative Vorgehensweise zur Synthese der Imidate (3) umfaßt die Umsetzung der Nitrile (1) mit Alkali- oder Erdalkali-alkoholaten. Geeignete Alkali- und Erdalkalimetalle sind beispielsweise Lithium, Natrium, Kalium, Magnesium,
15 Calcium, bevorzugt Natrium. Als Base bevorzugt ist Natriummethanolat. Diese Umsetzung ist z. B. in Anlehnung an J. Org. Chem. 26 (1961) 417 durchführbar.

Die Imidoester (3) werden anschließend durch Umsetzung mit Carbonsäurechloriden (4) in die Acylimidate (5) überführt (Schema 3).

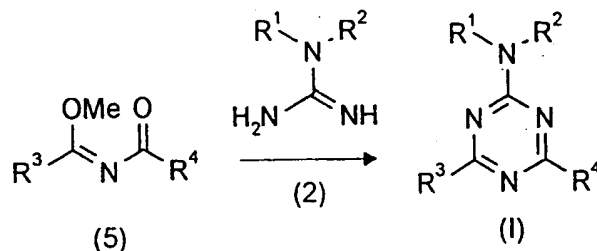
20



Schema 3:

- Hierzu werden die Iminoether (3) in einem inerten Lösungsmittel, bevorzugt in einem schwach polaren Lösungsmittel, besonders bevorzugt in Toluol, gelöst und mit einer
25 organischen Base, bevorzugt einem tertiären Amin, besonders bevorzugt Triethylamin versetzt. Unter Kühlung auf -10 bis +10°C, besonders bevorzugt 0-5°C, wird das geeignet substituierte Säurechlorid, welches entweder käuflich oder nach literaturbekannten Verfahren darstellbar ist, langsam zugegeben und bis zum
30 vollständigen Umsatz bei gleichbleibender Temperatur oder Raumtemperatur gerührt. Zur Aufarbeitung wird filtriert und das Filtrat vom Lösungsmittel befreit. Eine weitergehende Reinigung der so erhaltenen Rohprodukte (5) ist im allgemeinen nicht erforderlich.

Durch Behandeln der rohen Acylimidate (5) mit den Guanidin-Derivaten (2) werden die unsymmetrisch substituierten Triazine der Formel (I) zugänglich (Schema 4).



5 Schema 4:

Hierzu werden die Acylimidate (5) in einem inerten Lösungsmittel, bevorzugt in einem alkoholischen Lösungsmittel, besonders bevorzugt in tert.-Butanol mit den Guanidin-Derivaten (2) unter Rühren umgesetzt. Die Reaktion kann bei erhöhter
 10 Temperatur, bevorzugt aber bei Raumtemperatur durchgeführt werden und ist nach 0,5 bis 24 Stunden beendet. Das freie Guanidin wird bevorzugt direkt vor der Umsetzung aus einem Säureadditionssalz, bevorzugt aus Guanidinhydrochlorid durch Einwirken von Base generiert. Hierzu sind Alkalialkoholate in alkoholischer Lösung besonders geeignet, bevorzugt ist die Verwendung von Natrium- oder
 15 Kaliummethanolat bzw. Natrium- oder Kalium-ethanolat, besonders bevorzugt ist Natriumethanolat.

Nach der oben beschriebenen Umsetzung gemäß Schema 4 werden die Triazine (I) je nach Löslichkeit durch Kristallisation oder Chromatographie an Kieselgel gereinigt.

20

Je nach Substitutionsmuster lassen sich die Triazine (I), in denen die Reste R^1 , R^2 , R^3 und R^4 die zuvor genannten Bedeutungen haben können, nach literaturbekannten Verfahren weitergehend funktionalisieren. Diese Funktionalisierungen umfassen die dem Fachmann vertrauten Prozesse der
 25 Oxidation, Reduktion, Etherspaltung, Acylierungen, Alkylierungen, etc..

Die vorliegende Erfindung wird im Folgenden anhand beispielhafter Synthesevorschriften näher erläutert. Diese Beispiele dienen der Illustration, ohne die Erfindung auf deren Umfang zu beschränken.

I. Darstellung von Triazinen der allgemeinen Formel (I) mit $R^3=R^4$ und $R^1=R^2=H$

Allgemeine Arbeitsvorschrift

- Zu 0,1 mol Nitril (1) und 0,025 mol Guanidin-Carbonat in 100 ml DMSO werden bei Raumtemperatur 0,1 mol Natriumhydrid (60%-ige Dispersion in Mineralöl) gegeben. Nach 2 h Rühren bei Raumtemperatur wird weitere 4 bis 12 h bei 80°C gerührt. Nach vollständiger Reaktion wird der Ansatz mit 120 ml Wasser versetzt. Die erhaltenen Kristalle werden abgesaugt und mit Wasser gewaschen. Die Reinigung der rohen Triazine (I) erfolgt je nach Löslichkeit durch Kristallisation oder Chromatographie an Kieselgel.

Nach diesem Verfahren wurden u.a. die folgenden Verbindungen erhalten.

Tabelle 1:

Nr.	-R ³	-R ⁴	Ausbeute [%]	Fp. [°C]
1.1	4-Methoxyphenyl-	4-Methoxyphenyl-	48	212-213
1.2	2-Methoxyphenyl-	2-Methoxyphenyl-	37	188-190
1.3	4-Pyridyl-	4-Pyridyl	48	>300°C
1.4	3-Methoxyphenyl-	3-Methoxyphenyl-	25	168-169
1.5	3,5-Dimethoxyphenyl-	3,5-Dimethoxyphenyl-	70	221-224
1.6	Cyclohexyl-	Cyclohexyl-	29	130-134
1.7	1,5-Dimethyl-pyrrol-2-yl-	1,5-Dimethyl-pyrrol-2-yl-	11	169-171
1.8	3-Methoxymethylphenyl-	3-Methoxymethylphenyl-	51	158-161
1.9	2-Furyl-	2-Furyl-	80	243-246
1.10	2-Thienyl-	2-Thienyl-	5	223-225
1.11	3-Methylaminophenyl-	3-Methylaminophenyl-	8	177-179
1.12	Phenyl-	Phenyl-		175-178
1.13	3-Pyridyl-	3-Pyridyl-		326-328
1.14	2-Pyridyl-	2-Pyridyl-	25	>300°C

II. Darstellung von Triazinen der allgemeinen Formel (I) mit $R^3=R^4$ und $R^2 \neq H$

Allgemeine Arbeitsvorschrift

- In Anlehnung an literaturbekannte Verfahren (z.B. J. Heterocycl. Chem. 13, (1976) 917) werden zu 0,05 mol Nitril (1) und 0,025 mol des entsprechend substituierten Guanidinhydrochlorids (oder 0,0125 mol Guanidincarboxat oder -Sulfat) in 50 ml

DMSO 0,05 mol Natriumhydrid (60%-ige Dispersion in Mineralöl) gegeben. Nach 2 h Rühren bei Raumtemperatur wird weitere 20 bis 24 h bei 75°C gerührt. Nach vollständiger Reaktion wird der Ansatz auf 50 ml Eiswasser gegeben. Der ausfallende Feststoff wird abgesaugt, mit Wasser gewaschen und getrocknet. Die
 5 Reinigung der rohen Triazine (I) erfolgt durch Umkristallisieren aus einem Alkohol.

Nach diesem Verfahren wurden u.a. die folgenden Verbindungen hergestellt.

Tabelle 2:

Nr.	-R ¹	-R ²	-R ³	-R ⁴	Ausbeute [%]	Fp [°C]
2.1	H-	Methyl-	Phenyl-	Phenyl-	60	140-141
2.2	H-	Ethyl-	Phenyl-	Phenyl-	18	85
2.3	Methyl-	Methyl-	Phenyl-	Phenyl-	13	167-168

10

III. Darstellung von Triazinen der allgemeinen Formel (I) mit R³≠R⁴

A) Allgemeine Arbeitsvorschriften zur Herstellung der Imidoester (3)

15 Variante 1:

Zu 0,6 mol Nitril (1) werden in 550 ml Ether 1,2 mol Methanol gegeben.

Anschließend wird bei 10-15°C solange HCl-Gas eingeleitet, bis die Lösung gesättigt ist und weitere 16 h bei Raumtemperatur gerührt. Das entstandene Imidoesterhydrochlorid wird kristallisiert, abgesaugt, mit Ether gewaschen und

20 anschließend bei 10°C in eine Mischung aus 1,4 mol KOH in 700ml Wasser und 1,7 l Dichlormethan eingetragen. Nach 10 bis 15 minütigem Rühren wird die organische Phase abgetrennt, über MgSO₄ getrocknet und das Lösungsmittel im Vakuum abdestilliert. Der verbleibende Rückstand wird ohne weitere Reinigung umgesetzt.

25

Variante B:

In 5 ml wasserfreiem Methanol werden 52 mmol Natrium gelöst. Bei 10-15°C werden 52 mmol Nitril (1), gegebenenfalls in Methanol gelöst, zugetropft. Anschließend wird bis zum vollständigen Umsatz bei Raumtemperatur gerührt. Zur Aufarbeitung werden
 30 100 ml Dichlormethan zugegeben. Die organische Phase wird mit Wasser gewaschen und über MgSO₄ getrocknet. Nach Abdestillieren des Lösungsmittels im Vakuum verbleiben die Imidoester (3) als Öl oder Feststoff. Die Rohprodukte werden ohne weitere Reinigung in die nächste Stufe eingesetzt.

B) Allgemeine Arbeitsvorschriften zur Herstellung der Acylimidate (5)

Zu 19,5 mol Imidoester (3) in 60 ml Toluol werden 21,5 mmol Triethylamin gegeben. Nach Kühlung auf 0-2°C werden 21,5 mmol des Säurechlorids (4) langsam zugetropft und anschließend solange bei Raumtemperatur gerührt bis die Umsetzung vollständig ist. Zur Aufarbeitung wird filtriert und das Filtrat im Vakuum vom Lösungsmittel befreit. Die erhaltenen Rohprodukte werden ohne weitere Reinigung in die nächsten Stufe eingesetzt.

C) Allgemeine Arbeitsvorschriften zur Herstellung der Triazine (I)

- 10 Guanidinhydrochlorid (90,9 mmol) wird zur Darstellung der freien Base zu einer Lösung von Natriummethanolat (90,9 mmol) in 75 ml wasserfreiem Ethanol gegeben und bei Raumtemperatur 20 min gerührt. Nach Filtration wird das Lösungsmittel im Vakuum abdestilliert, das so erhaltene Guanidin in 30 ml wasserfreiem tert.-Butanol aufgenommen, bei Raumtemperatur unter Rühren mit einer Lösung von Acylimidat
- 15 (5) (43,6 mmol) in 150 ml tert.-Butanol versetzt und bis zum vollständigen Umsatz (1 - 17 h) bei gleichbleibender Temperatur gerührt. Die reinen Triazine (I) werden durch Kristallisation oder Chromatographie an Kieselgel erhalten.

Entsprechend dieser Arbeitsvorschrift wurden u.a. die folgenden Verbindungen

20 erhalten.

Tabelle 3:

Nr.	R ³	R ⁴	Ausbeute [%]	Fp [°C]
3.1	Phenyl-	4-Pyridyl-	20	205-206
3.2	Phenyl-	3-Pyridyl-	7	209-210
3.3	Phenyl-	Cyclohexyl-	25	167-168
3.4	Phenyl-	4-Methoxyphenyl-	8	207-209
3.5	3-Pyridyl-	3-Methoxyphenyl-	86	234-237
3.6	3-Pyridyl-	3,5-Dimethoxyphenyl-	26	231-233
3.7	Phenyl-	2-Pyridyl-	42	227-229
3.8	Phenyl-	3,5-Dimethoxyphenyl-	57	174-176
3.9	Phenyl-	3-Methoxy-cyclohexyl-	39	202-204
3.10	Phenyl-	3-Methoxyphenyl-	70	184-185
3.11	Phenyl-	4-Methoxy-cyclohexyl-	71	129-137
3.12	3-Methoxyphenyl-	4-Methylphenyl-	60	184-186
3.13	3-Methoxyphenyl-	3,5-Dimethoxyphenyl-	63	169-171
3.14	3-Methoxyphenyl-	3-Methylphenyl-	56	166-168

Nr.	R ³	R ⁴	Ausbeute [%]	Fp [°C]
3.15	3-Methoxyphenyl-	2-Methylphenyl-	36	139-141
3.16	3-Pyridyl-	4-Chlorphenyl-	58	240-241
3.17	3-Pyridyl-	3-Chlorphenyl-	61	223-224
3.18	3-Pyridyl-	2-Furyl-	80	238-239
3.19	3-Pyridyl-	2,3-Dimethoxyphenyl-	72	250-252
3.20	3-Pyridyl-	3-Thienyl-	55	234-235
3.21	3-Pyridyl-	2-Thienyl-	53	239-241
3.22	3-Pyridyl-	Cyclohexyl-	23	195-196
3.23	3-Methoxyphenyl-	2,3-Dimethoxyphenyl-	71	165-166
3.24	3-Pyridyl-	3-Furyl-	58	234-235
3.25	3-Pyridyl-	2-Chlorphenyl-	44	214-217
3.26	3-Pyridyl-	4-Tetrahydropyranyl-	66	190-191
3.27	3-Pyridyl-	Biphenyl-	63	247-249
3.28	3-Pyridyl-	2-Tetrahydrofuranlyl-	17	174-176
3.29	3-Methoxyphenyl-	2-Chlorphenyl-	43	152-155
3.30	3-Pyridyl-	4-Methylphenyl-	64	207-210
3.31	3-Pyridyl-	3-Methylphenyl-	48	180-183
3.32	3-Pyridyl-	1,5-Dimethyl-2-pyrrolyl-	37	159-160
3.33	3-Pyridyl-	4-N-Pyrrolyl-phenyl-	16	242-245
3.34	3-Pyridyl-	4-Fluorphenyl-	88	267-269
3.35	3-Methoxyphenyl-	3-Chlorphenyl-	72	165-167
3.36	3-Pyridyl-	3,5-Dimethylphenyl-	76	248-252
3.37	3-Pyridyl-	3,4-Dimethylphenyl-	51	196-199
3.38	3-Methoxyphenyl-	4-Chlorphenyl-	86	197-199
3.39	3-Pyridyl-	4-Chlor-3-methylphenyl-	59	216-218
3.40	3-Pyridyl-	4-Trifluormethylphenyl-	63	220-222
3.41	3-Pyridyl-	3-Trifluormethylphenyl-	79	177-179
3.42	3-Pyridyl-	4-tert.-Butyl-phenyl-	42	215-217
3.43	Phenyl-	3-Nitrophenyl-	73	221-223
3.44	3-Pyridyl-	3-Methyl-2-furyl-	46	254-257
3.45	3-Pyridyl-	5-Methyl-2-furyl-	10	205-208
3.46	3-Pyridyl-	6-Chlor-3-pyridyl-	95	301-303
3.47	Phenyl-	6-Chlor-3-pyridyl-	65	220-222
3.48	Phenyl-	1,3-Pyrimidin-2-yl-	12	250-254
3.49	Phenyl-	1,5-Dimethyl-2-pyrrolyl-	51	164-166

Nr.	R ³	R ⁴	Ausbeute [%]	Fp [°C]
3.50	Phenyl-	3-Methoxymethylphenyl-	79	180-182
3.51	3-Pyridyl-	3-Methoxymethylphenyl-	69	204-207
3.52	Phenyl-	3,4-Methylenedioxyphenyl-	51	237-239
3.53	Phenyl-	6-Methyl-3-pyridyl-	n.b.	226-228
3.54	Phenyl-	3-(1-Hydroxy-ethyl)-phenyl-	47	157-159
3.55	Phenyl-	1,3-Pyrimidin-5-yl-	69	266-269
3.56	3-Pyridyl-	3,4-Methylenedioxyphenyl-	79	238-241
3.57	3-Pyridyl-	3-Nitrophenyl-	91	260-262
3.58	Phenyl-	3-Methyl-2-furyl-	66	237-239
3.59	3-Pyridyl-	2-Methyl-3-furyl-	26	207-209
3.60	3-Pyridyl-	3-Methoxymethyl-2-furyl-	51	219-222
3.61	3-Pyridyl-	3-Methyl-2-thienyl-	22	207-208
3.62	3-Pyridyl-	2-Benzo[b]furanyl-	47	239-241
3.63	1,5-Dimethyl-2-pyrrolyl-	3-Methyl-2-furyl-	45	204-206
3.64	3-Pyridyl-	1,3-Dithiolan-2-yl-	55	218-220
3.65	3-Pyridyl-	5-Nitro-2-furyl-	59	313-314
3.66	3-Pyridyl-	5-Methyl-3-furyl-	45	213-217
3.67	3-Pyridyl-	2,5-Dimethyl-3-furyl-	23	180-182
3.68	3-Pyridyl-	5-Nitro-3-thienyl-	40	261-263
3.69	3-Pyridyl-	4,5-Dimethyl-2-furyl-	10	223-224
3.70	3-Pyridyl-	2-Methyl-5-t.-butyl-3-furyl-	53	157-159
3.71	3-Pyridyl-	2-Methyl-5-phenyl-3-furyl-	74	242-243
3.72	3-Pyridyl-	5(1,2-Oxazol-3-yl)-3-thienyl-	11	240(Zers.)
3.73	3-Pyridyl-	2,5-Dichlor-3-thienyl-	78	236-238
3.74	3-Pyridyl-	4-Ethyl-phenyl-	22	191-193
3.75	3-Pyridyl-	3,4-Dichlorphenyl-	100	249-251
3.76	3-Pyridyl-	4-Nitrophenyl-	67	302-304
3.77	Phenyl-	4-Nitrophenyl-	71	198-200
3.78	Phenyl-	2-Nitrophenyl-	12	164-166
3.79	3-Pyridyl-	3,4-Difluorphenyl-	80	236-238
3.80	3-Pyridyl-	4-n-Propyl-phenyl-	29	190-192
3.81	Phenyl-	3-Nitro-4-methylphenyl-	82	178-182
3.82	Phenyl-	3-Methyl-4-nitrophenyl-	85	206-208
3.83	3-Pyridyl-	2-Methyl-3-thienyl-	54	194-197
3.84	1,5-Dimethyl-2-pyrrolyl-	3-Nitrophenyl-	65	220-222

Nr.	R ³	R ⁴	Ausbeute [%]	Fp [°C]
3.85	1,5-Dimethyl-2-pyrrolyl-	3-Chlorphenyl-	44	167-170
3.86	1,5-Dimethyl-2-pyrrolyl-	3,4-Methylenedioxyphenyl-	71	207-210
3.87	1,5-Dimethyl-2-pyrrolyl-	4-Chlor-3-methylphenyl-	68	185-187
3.88	3-Pyridyl-	2,3-Methylenedioxyphenyl-	30	236-238
3.89	Phenyl-	2,3-Methylenedioxyphenyl-	54	230-232
3.90	3-Pyridyl-	3-Chlor-4-methylphenyl-	56	207-209
3.91	3-Pyridyl-	3-Ethyl-phenyl-	46	144-146
3.92	3-Pyridyl-	1-Cyclopentenyl-	43	218-220
3.93	3-Pyridyl-	1-Cyclohexenyl-	14	156-157
3.94	3-Pyridyl-	Cycloheptyl-	64	170-172
3.95	Phenyl-	2-(3-Pyridyl)-ethylen-	63	201-203
3.96	Phenyl-	3-Pyridylmethyl-	62	192-193
3.97	3-Pyridyl-	3-Pyridylmethyl-	28	198-200
3.98	Phenyl-	1,2-Oxazol-5-yl-	61	221-223
3.99	3-Pyridyl-	1,2-Oxazol-5-yl-	57	223(Zers.)
3.100	Phenyl-	4,5-Dichlor-(1,2-thiazol)-3-yl-	52	223-225
3.101	Phenyl-	4-Methyl-(1-thia-2,3-diazol)-5-yl-	69	203-205
3.102	3-Pyridyl-	4-Methyl-(1-thia-2,3-diazol)-5-yl-	41	268-270
3.103	Phenyl-	2-(4-Pyridyl)-ethylen-	30	259-261
3.104	3-Pyridyl-	2,4-Dimethyl-(1,3-thiazol)-5-yl-	42	239-241
3.105	Phenyl-	1,5-Dimethyl-pyrazol-3-yl-	2	237-238
3.106	Phenyl-	2-Methyl-3-pyridyl-	13	223-225
3.107	3-Pyridyl-	1,5-Dimethyl-pyrazol-3-yl-	37	284-287
3.108	Phenyl-	2,4-Dimethyl-(1,3-thiazol)-5-yl-	27	206-209
3.109	Phenyl-	1-Methyl-pyrazol-4-yl-	14	206-209
3.110	3-Pyridyl-	1-Methyl-pyrazol-4-yl-	19	269-271
3.111	Phenyl-	1-Methyl-imidazol-2-yl-	21	227-229
3.112	4-Methylphenyl-	1-Methyl-imidazol-2-yl-	11	264-266
3.113	Phenyl-	Methoxymethyl-	31	162-165
3.114	3-Pyridyl-	3-Fluorphenyl-	53	222-227
3.115	3-Pyridyl-	2-Fluorphenyl-	57	193-195
3.116	3-Pyridyl-	5-Methyl-2-thienyl-	n.b.	190-193
3.117	3-Pyridyl-	5-Chlor-3-thienyl-	63	226-228
3.118	3-Pyridyl-	5-Nitro-3-thienyl-	66	287-289
3.119	3-Pyridyl-	4,5-Dichlor-(1,2-thiazol)-3-yl-	69	268-270

Nr.	R ³	R ⁴	Ausbeute [%]	Fp [°C]
3.120	Phenyl-	2-Methylthio-3-pyridyl-	49	225-229
3.121	3-Pyridyl-	Cyclopropyl-	78	269-272

IV. Derivatisierung geeignet substituierter Triazine der Formel (I)

5.

A) Etherspaltung Methoxyaryl-substituierter Triazine

Das Methoxyaryl-substituierte Triazin wird mit einem 10fachen Überschuß an Pyridiniumbromid gut vermischt und bei 180-190°C Ölbadtemperatur 1-2h gerührt. Anschließend wird die Schmelze auf Raumtemperatur abgekühlt, mit 4N HCl
 10 verrieben, abgesaugt, mit Wasser gewaschen und anschließend mittels Säulenchromatographie gereinigt.

Nach diesem Verfahren wurden u.a. die folgenden Verbindungen hergestellt.

15 Tabelle 4a:

Nr.	R ³	R ⁴	Ausbeute [%]	Fp [°C]
4.1	4-Hydroxyphenyl-	4-Hydroxyphenyl-	-	>310°C
4.2	3-Hydroxyphenyl-	3-Hydroxyphenyl-	86	272-274
4.3	2-Hydroxyphenyl-	2-Hydroxyphenyl-	63	>300°C
4.4	3-Hydroxyphenyl-	3-Pyridyl-	11	257-259
4.5	3,5-Dihydroxyphenyl-	3,5-Dihydroxyphenyl-	4	312-315
4.6	3,5-Dihydroxyphenyl-	3-Pyridyl-	36	>320°C
4.7	Phenyl-	3-Hydroxyphenyl-	11	225-227
4.8	Phenyl-	3,5-Dihydroxyphenyl-	15	290-292
4.9	3-Hydroxyphenyl-	4-Methylphenyl-	18	241-243
4.10	3,5-Dihydroxyphenyl-	3-Hydroxyphenyl-	21	290-293
4.11	3-Hydroxyphenyl-	3-Methylphenyl-	11	204-205
4.12	3-Hydroxyphenyl-	2-Methylphenyl-	12	205-206
4.13	2,3-Dihydroxyphenyl-	3-Pyridyl-	4	258-260
4.14	2,3-Dihydroxyphenyl-	3-Hydroxyphenyl-	8	274-277
4.15	3-Hydroxyphenyl-	2-Chlorphenyl-	4	212-214
4.16	3-Hydroxyphenyl-	3-Chlorphenyl-	5	233-236
4.17	3-Hydroxyphenyl-	4-Chlorphenyl-	8	275-277

B) Spaltung von Methoxyalkylethern

Es werden 7,0 mmol Triazin und 30,0 mmol Tetrabutylammoniumjodid in 20 ml Chloroform suspendiert. Bei Raumtemperatur werden anschließend 50,0 mmol BF₃-Etherat zugesetzt und die entstandene braune Lösung 16h bei Rückflußtemperatur gerührt. Zur Aufarbeitung wird der Ansatz auf Raumtemperatur abgekühlt, mit 200 ml Dichlormethan verdünnt und nacheinander mit je 100 ml 5%iger NaHCO₃ Lösung (aq.), 5%iger Natriumthiosulfat-Lösung (aq.) und Wasser gewaschen. Die organische Phase wird über MgSO₄ getrocknet und das Lösungsmittel im Vakuum abdestilliert. Der verbleibende Rückstand wird in 300 ml Ether aufgenommen, 6h lang kräftig verrührt, abgesaugt und das Filtrat eingeeengt. Die Reinigung erfolgt mittels Säulenchromatographie.

Nach diesem Verfahren wurden u.a. die folgenden Verbindungen hergestellt.

Tabelle 4 b:

Nr.	R ³	R ⁴	Ausbeute [%]	Fp [°C]
4.18	Phenyl-	4-Hydroxy-cyclohexyl-	65	189-190
4.19	Phenyl-	3-Hydroxy-cyclohexyl-	46	148-152
4.20	Phenyl-	3-Hydroxymethylphenyl-	6	200-202

C) Hydrierungen von Nitroverbindungen

In 30 ml Tetrahydrofuran werden 10 mmol Triazin aufgenommen und mit ca. 1g Raney-Nickel (MeOH feucht) bei 24-30°C und 5,0 bar 5-7 h hydriert.

Nach Abtrennung des Raney-Nickels wird der Ansatz über Kieselgur abgesaugt und das Filtrat im Vakuum vom Lösungsmittel befreit. Der verbleibende Rückstand wird durch Kristallisation oder Chromatographie an Kieselgel gereinigt.

Nach diesem Verfahren wurden u.a. die folgenden Verbindungen dargestellt.

Tabelle 4c:









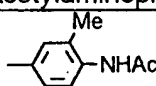
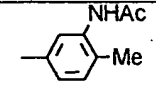
Nr.	R ³	R ⁴	Ausbeute [%]	Fp [°C]
4.21	Phenyl-	3-Aminophenyl-	89	167-170
4.22	Phenyl-	3-Amino-4-methylphenyl-	100	191-192
4.23	Phenyl-	4-Amino-3-methylphenyl-	88	181-182
4.24	Phenyl-	4-Aminophenyl-	4	222-224
4.25	3-Pridyl-	3-Aminophenyl-	82	247-249

D) O- und N-Acylierungen

- In 30-50 ml Dichlormethan werden 5,3 mmol Triazin suspendiert und mit 26,5 mmol Pyridin versetzt. Bei 5-7°C werden langsam 7,5 mmol Säurechlorid oder -anhydrid zugesetzt. Anschließend wird auf Raumtemperatur erwärmt und weitere 1-5 h gerührt. Liegt eine Suspension vor, wird abgesaugt, mit Dichlormethan gewaschen und gegebenenfalls ein alkoholisches Lösungsmittel zugesetzt. Liegt eine Lösung vor, wird mit Wasser und 1N HCl (aq.) gewaschen. Die organische Phase wird über MgSO₄ getrocknet und das Lösungsmittel im Vakuum abdestilliert.
- Der verbleibende Rückstand wird durch Chromatographie an Kieselgel gereinigt.

Nach diesem Verfahren wurden u.a. die folgenden Verbindungen dargestellt.

Tabelle 4d:

Nr.	R ³	R ⁴	Ausbeute [%]	Fp [°C]
4.26	Phenyl-	3-Acetoxy-phenyl-	62	168-170
4.27	3-Acetoxy-phenyl-	3-Acetoxy-phenyl-	35	248-250
4.28			68	230-232
4.29			44	196-198
4.30			36	205-207
4.31			53	160-163
4.32	Phenyl-	3-N-Acetylaminophenyl-	73	224-228
4.33	Phenyl-		72	283 (Zers.)
4.34	Phenyl-		71	297-299
4.35	Phenyl-	4-N-Acetylaminophenyl-	91	286-289
4.36	3-Pyridyl-	3-N-Acetylaminophenyl-	72	300-302

E) Oxidationen

in 25 ml Dichlormethan werden 1,9 mmol Triazin suspendiert. Anschließend werden 1,7 Äquivalente Pyridiniumchlorochromat zugegeben und über Nacht bei Raumtemperatur gerührt. Die erhaltene Suspension wird mit 50 ml Dichlormethan
5 verdünnt, und zweimal mit Wasser gewaschen. Die organische Phase wird über MgSO₄ getrocknet, eingeeengt und der verbleibende Rückstand durch Chromatographie an Kieselgel gereinigt.

Nach diesem Verfahren wurden u.a. die folgenden Verbindungen hergestellt.

10

Tabelle 4e:

Nr.	R ³	R ⁴	Ausbeute [%]	Fp [°C]
4.37	Phenyl-	3-Acetyl-phenyl-	90	191-193

Tabelle 5 faßt die in Analogie zu den zuvor beschriebenen Verfahren hergestellten Verbindungen der allgemeinen Formel (I) zusammen.

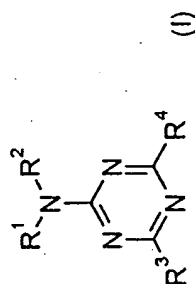
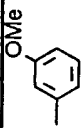
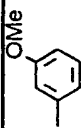
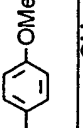
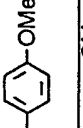
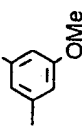
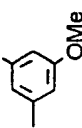
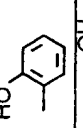
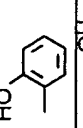
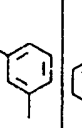
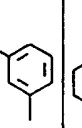
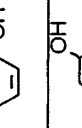
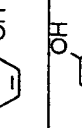
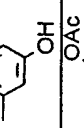
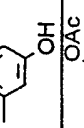
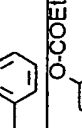
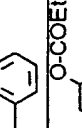


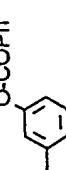
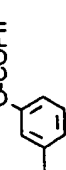
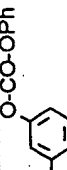
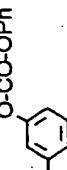
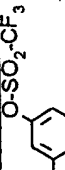
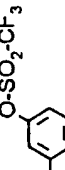
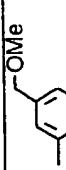
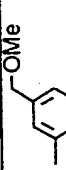
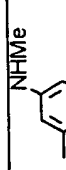
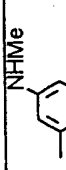
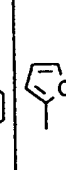

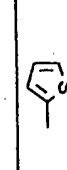
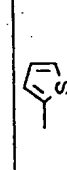
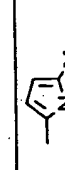
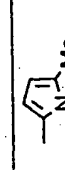
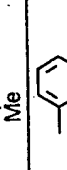
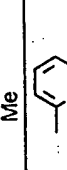
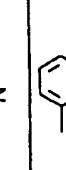
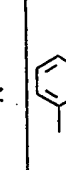






















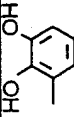

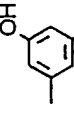

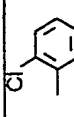

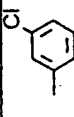

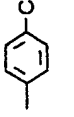

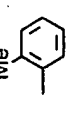

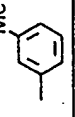

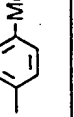
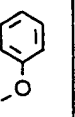

Tabelle 5:





















Beispiel	-R ¹	-R ²	-R ³	-R ⁴	Fp [°C]	Chemische Bezeichnung
1	H-	H-			130-134	2-Amino-4,6-dicyclohexyl-1,3,5-triazin
2	H-	H-			175-178	2-Amino-4,6-diphenyl-1,3,5-triazin
3	H-	Methyl-			140-141	2-Methylamino-4,6-diphenyl-1,3,5-triazin
4	H-	Ethyl-			85	2-Ethylamino-4,6-diphenyl-1,3,5-triazin
5	Methyl-	Methyl-			167-168	2-Dimethylamino-4,6-diphenyl-1,3,5-triazin
6	H-	H-			188-190	2-Amino-4,6-bis(2-methoxyphenyl)-1,3,5-triazin


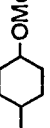

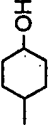

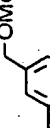

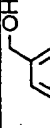

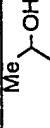

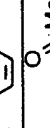





Beispiel	-R ¹	-R ²	-R ³	-R ⁴	Fp [°C]	Chemische Bezeichnung
7	H-	H-			168-169	2-Amino-4,6-bis(3-methoxyphenyl)-1,3,5-triazin
8	H-	H-			212-213	2-Amino-4,6-bis(4-methoxyphenyl)-1,3,5-triazin
9	H-	H-			221-224	2-Amino-4,6-bis(3,5-dimethoxyphenyl)-1,3,5-triazin
10	H-	H-			>300	2-Amino-4,6-bis(2-hydroxyphenyl)-1,3,5-triazin
11	H-	H-			272-274	2-Amino-4,6-bis(3-hydroxyphenyl)-1,3,5-triazin
12	H-	H-			>310	2-Amino-4,6-bis(4-hydroxyphenyl)-1,3,5-triazin
13	H-	H-			312-315	2-Amino-4,6-bis(3,5-dihydroxyphenyl)-1,3,5-triazin
14	H-	H-			248-250	2-Amino-4,6-bis(3-acetoxyphenyl)-1,3,5-triazin
15	H-	H-			230-232	2-Amino-4,6-bis(3-ethylcarbonyloxyphenyl)-1,3,5-triazin




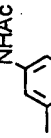

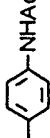

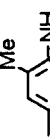

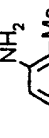

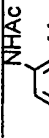

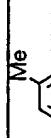

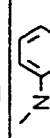

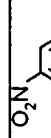


Beispiel	-R ¹	-R ²	-R ³	-R ⁴	Fp [°C]	Chemische Bezeichnung
16	H-	H-			196-198	2-Amino-4,6-bis(3-phenyl-carbonyloxy-phenyl)-1,3,5-triazin
17	H-	H-			205-207	2-Amino-4,6-bis(3-phenyloxy-carbonyloxy-phenyl)-1,3,5-triazin
18	H-	H-			160-163	2-Amino-4,6-bis(3-trifluormethan-sulfonyloxyphenyl)-1,3,5-triazin
19	H-	H-			158-161	2-Amino-4,6-bis(3-methoxymethylphenyl)-1,3,5-triazin
20	H-	H-			177-179	2-Amino-4,6-bis(3-methylaminophenyl)-1,3,5-triazin
21	H-	H-			243-246	2-Amino-4,6-bis(2-furyl)-1,3,5-triazin
22	H-	H-			223-225	2-Amino-4,6-bis(2-thienyl)-1,3,5-triazin
23	H-	H-			169-171	2-Amino-4,6-bis(1,5-dimethyl-pyrrol-2-yl)-1,3,5-triazin
24	H-	H-			>300	2-Amino-4,6-bis(2-pyridyl)-1,3,5-triazin
25	H-	H-			326-328	2-Amino-4,6-bis(3-pyridyl)-1,3,5-triazin


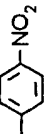

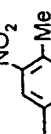

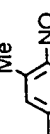





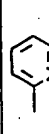

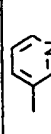



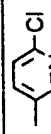

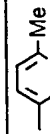
Beispiel	-R ¹	-R ²	-R ³	-R ⁴	Fp [°C]	Chemische Bezeichnung
26	H-	H-			>300	2-Amino-4,6-bis(4-pyridyl)-1,3,5-triazin
27	H-	H-			165-166	2-Amino-4-(2,3-dimethoxyphenyl)-6-(3-methoxyphenyl)-1,3,5-triazin
28	H-	H-			169-171	2-Amino-4-(3,5-dimethoxyphenyl)-6-(3-methoxyphenyl)-1,3,5-triazin
29	H-	H-			152-155	2-Amino-4-(2-chlorophenyl)-6-(3-methoxyphenyl)-1,3,5-triazin
30	H-	H-			165-167	2-Amino-4-(3-chlorophenyl)-6-(3-methoxyphenyl)-1,3,5-triazin
31	H-	H-			197-199	2-Amino-4-(4-chlorophenyl)-6-(3-methoxyphenyl)-1,3,5-triazin
32	H-	H-			139-141	2-Amino-4-(2-methylphenyl)-6-(3-methoxyphenyl)-1,3,5-triazin
33	H-	H-			166-168	2-Amino-4-(3-methoxyphenyl)-6-(3-methylphenyl)-1,3,5-triazin
34	H-	H-			184-186	2-Amino-4-(3-methoxyphenyl)-6-(4-methylphenyl)-1,3,5-triazin
35	H-	H-		-NH ₂	218-221	2,4-Diamino-6-(3-methoxyphenyl)-1,3,5-triazin




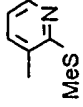



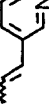

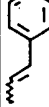




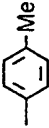





Beispiel	-R ¹	-R ²	-R ³	-R ⁴	Fp [°C]	Chemische Bezeichnung
36	H-	H-			274-277	2-Amino-4-(2,3-dihydroxyphenyl)-6-(3-hydroxyphenyl)-1,3,5-triazin
37	H-	H-			290-293	2-Amino-4-(3,5-dihydroxyphenyl)-6-(3-hydroxyphenyl)-1,3,5-triazin
38	H-	H-			212-214	2-Amino-4-(2-chlorophenyl)-6-(3-hydroxyphenyl)-1,3,5-triazin
39	H-	H-			233-236	2-Amino-4-(3-chlorophenyl)-6-(3-hydroxyphenyl)-1,3,5-triazin
40	H-	H-			275-277	2-Amino-4-(4-chlorophenyl)-6-(3-hydroxyphenyl)-1,3,5-triazin
41	H-	H-			205-206	2-Amino-4-(2-methylphenyl)-6-(3-hydroxyphenyl)-1,3,5-triazin
42	H-	H-			204-205	2-Amino-4-(3-methylphenyl)-6-(3-methylphenyl)-1,3,5-triazin
43	H-	H-			241-243	2-Amino-4-(3-hydroxyphenyl)-6-(4-methylphenyl)-1,3,5-triazin
44	H-	H-	Methyl-		246-247	2-Amino-4-phenoxy-6-methyl-1,3,5-triazin
45	H-	H-		Methyl-	153-156	2-Amino-4-phenyl-6-methyl-1,3,5-triazin


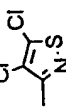

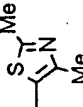

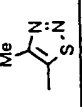

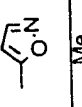

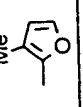

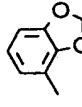

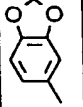




Beispiel	-R ¹	-R ²	-R ³	-R ⁴	Fp [°C]	Chemische Bezeichnung
46	H-	H-			189-190	2-Amino-4-phenoxy-6-phenyl-1,3,5-triazin
47	H-	H-			184-185	2-Amino-4-(3-methoxyphenyl)-6-phenyl-1,3,5-triazin
48	H-	H-			225-227	2-Amino-4-(3-hydroxyphenyl)-6-phenyl-1,3,5-triazin
49	H-	H-			168-170	2-Amino-4-(3-acetoxypheyl)-6-phenyl-1,3,5-triazin
50	H-	H-			174-176	2-Amino-4-(3,5-dimethoxyphenyl)-6-phenyl-1,3,5-triazin
51	H-	H-			290-292	2-Amino-4-(3,5-dihydroxyphenyl)-6-phenyl-1,3,5-triazin
52	H-	H-			207-209	2-Amino-4-(4-methoxyphenyl)-6-phenyl-1,3,5-triazin
53	H-	H-			167-168	2-Amino-4-phenyl-6-cyclohexyl-1,3,5-triazin
54	H-	H-			202-204	2-Amino-4-phenyl-6-(3-methoxycyclohexyl)-1,3,5-triazin
55	H-	H-			148-152	2-Amino-4-phenyl-6-(3-hydroxycyclohexyl)-1,3,5-triazin





















Beispiel	-R ¹	-R ²	-R ³	-R ⁴	Fp [°C]	Chemische Bezeichnung
56	H-	H-			129-137	2-Amino-4-phenyl-6-(4-methoxycyclohexyl)-1,3,5-triazin
57	H-	H-			189-190	2-Amino-4-phenyl-6-(4-hydroxycyclohexyl)-1,3,5-triazin
58	H-	H-			180-182	2-Amino-4-(3-methoxymethylphenyl)-6-phenyl-1,3,5-triazin
59	H-	H-			200-202	2-Amino-4-(3-hydroxymethylphenyl)-6-phenyl-1,3,5-triazin
60	H-	H-			157-159	2-Amino-4-(3-(1-hydroxyethyl)-phenyl)-6-phenyl-1,3,5-triazin
61	H-	H-			191-193	2-Amino-4-(3-acetylphenyl)-6-phenyl-1,3,5-triazin
62	H-	H-		-CH ₂ -OMe	162-165	2-Amino-4-phenyl-6-methoxymethyl-1,3,5-triazin
63	H-	H-		-COOMe	203-205	2-Amino-4-(carboxymethyl)-6-phenyl-1,3,5-triazin
64	H-	H-		-CN	210-213	2-Amino-4-cyano-6-phenyl-1,3,5-triazin
65	H-	H-			167-170	2-Amino-4-(3-aminophenyl)-6-phenyl-1,3,5-triazin


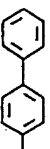

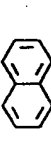

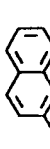



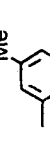





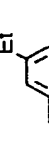

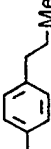

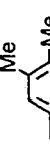
Beispiel	-R ¹	-R ²	-R ³	-R ⁴	Fp [°C]	Chemische Bezeichnung
66	H-	H-			222-224	2-Amino-4-(4-aminophenyl)-6-phenyl-1,3,5-triazin
67	H-	H-			224-228	2-Amino-4-(3-acetylamino-phenyl)-6-phenyl-1,3,5-triazin
68	H-	H-			286-289	2-Amino-4-(4-acetylamino-phenyl)-6-phenyl-1,3,5-triazin
69	H-	H-			181-182	2-Amino-4-(3-methyl-4-aminophenyl)-6-phenyl-1,3,5-triazin
70	H-	H-			191-192	2-Amino-4-(3-amino-4-methylphenyl)-6-phenyl-1,3,5-triazin
71	H-	H-			297-299	2-Amino-4-(3-acetylamino-4-methylphenyl)-6-phenyl-1,3,5-triazin
72	H-	H-			283	2-Amino-4-(3-methyl-4-acetylamino-phenyl)-6-phenyl-1,3,5-triazin
73	H-	H-			207-209	2-Amino-4-phenylamino-6-phenyl-1,3,5-triazin
74	H-	H-			164-166	2-Amino-4-(2-nitrophenyl)-6-phenyl-1,3,5-triazin
75	H-	H-			221-223	2-Amino-4-(3-nitrophenyl)-6-phenyl-1,3,5-triazin


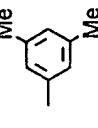

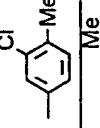

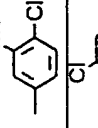

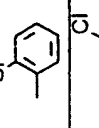

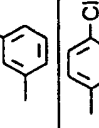

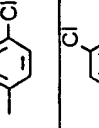

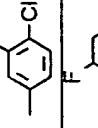

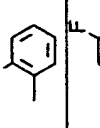

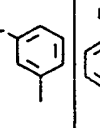

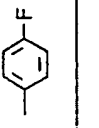
Beispiel	-R ¹	-R ²	-R ³	-R ⁴	Fp [°C]	Chemische Bezeichnung
76	H-	H-			198-200	2-Amino-4-(4-nitrophenyl)-6-phenyl-1,3,5-triazin
77	H-	H-			178-182	2-Amino-4-(4-methyl-3-nitrophenyl)-6-phenyl-1,3,5-triazin
78	H-	H-			206-208	2-Amino-4-(3-methyl-4-nitrophenyl)-6-phenyl-1,3,5-triazin
79	H-	H-			250-254	2-Amino-4-(1,3-pyrimidin-2-yl)-6-phenyl-1,3,5-triazin
80	H-	H-			266-269	2-Amino-4-(1,3-pyrimidin-5-yl)-6-phenyl-1,3,5-triazin
81	H-	H-			227-229	2-Amino-4-(2-pyridyl)-6-phenyl-1,3,5-triazin
82	H-	H-			209-210	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-phenyl-1,3,5-triazin
83	H-	H-			205-206	2-Amino-4-(4-pyridyl)-6-phenyl-1,3,5-triazin
84	H-	H-			220-222	2-Amino-4-(6-chloro-3-pyridyl)-6-phenyl-1,3,5-triazin
85	H-	H-			226-228	2-Amino-4-(6-methyl-3-pyridyl)-6-phenyl-1,3,5-triazin


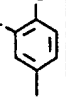

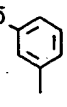

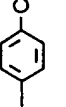

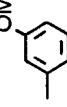

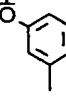

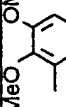

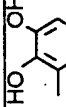

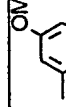

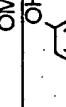
Beispiel	-R ¹	-R ²	-R ³	-R ⁴	Fp [°C]	Chemische Bezeichnung
86	H-	H-			223-225	2-Amino-4-(2-methyl-3-pyridyl)-6-phenyl-1,3,5-triazin
87	H-	H-			225-229	2-Amino-4-(2-methylthio-3-pyridyl)-6-phenyl-1,3,5-triazin
88	H-	H-			192-193	2-Amino-4-phenyl-6-(4-pyridyl-methyl)-1,3,5-triazin
89	H-	H-			201-203	2-Amino-4-(2-(3-pyridyl)-ethylen)-6-phenyl-1,3,5-triazin
90	H-	H-			259-261	2-Amino-4-(2-(4-pyridyl)-ethylen)-6-phenyl-1,3,5-triazin
91	H-	H-			164-166	2-Amino-4-(1,5-dimethyl-pyridol-2-yl)-6-phenyl-1,3,5-triazin
92	H-	H-			227-229	2-Amino-4-(1-methyl-imidazol-2-yl)-6-phenyl-1,3,5-triazin
93	H-	H-			264-266	2-Amino-4-(1-methyl-imidazol-2-yl)-6-(4-methylphenyl)-1,3,5-triazin
94	H-	H-			206-209	2-Amino-4-(1-methyl-pyrazol-4-yl)-6-phenyl-1,3,5-triazin
95	H-	H-			237-238	2-Amino-4-(1,5-dimethyl-pyrazol-3-yl)-6-phenyl-1,3,5-triazin


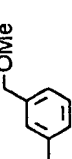

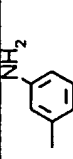

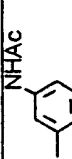

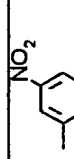

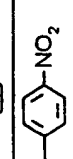

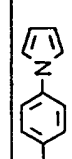

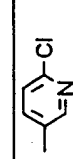

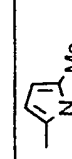

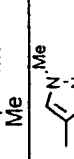

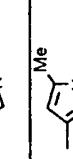
Beispiel	-R ¹	-R ²	-R ³	-R ⁴	Fp [°C]	Chemische Bezeichnung
96	H-	H-			223-225	2-Amino-4-(4,5-dichloro-(1,2-thiazol)-3-yl)-6-phenyl-1,3,5-triazin
97	H-	H-			206-209	2-Amino-4-(2,4-dimethyl-(1,3-thiazol)-5-yl)-6-phenyl-1,3,5-triazin
98	H-	H-			203-205	2-Amino-4-(4-methyl-(1-thia-2,3-diazol)-5-yl)-6-phenyl-1,3,5-triazin
99	H-	H-			221-223	2-Amino-4-(oxazol-5-yl)-6-phenyl-1,3,5-triazin
100	H-	H-			237-239	2-Amino-4-(3-methyl-furan-2-yl)-6-phenyl-1,3,5-triazin
101	H-	H-			230-232	2-Amino-4-(2,3-methylenedioxyphenyl)-6-phenyl-1,3,5-triazin
102	H-	H-			237-239	2-Amino-4-(3,4-methylenedioxyphenyl)-6-phenyl-1,3,5-triazin
103	H-	H-		-COOMe	267-270	2-Amino-4-carboxymethyl-6-(3-pyridyl)-1,3,5-triazin
104	H-	H-		t-Butyl-	133-134	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-tert.-butyl-1,3,5-triazin
105	H-	H-			269-272	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-cyclopropyl-1,3,5-triazin





















Beispiel	-R ¹	-R ²	-R ³	-R ⁴	Fp [°C]	Chemische Bezeichnung
106	H-	H-			201-202	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-cyclopentyl-1,3,5-triazin
107	H-	H-			195-196	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-cyclohexyl-1,3,5-triazin
108	H-	H-			160-172	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-cycloheptyl-1,3,5-triazin
109	H-	H-			218-220	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-(cyclopenten-1-yl)-1,3,5-triazin
110	H-	H-			156-157	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-(cyclohexen-1-yl)-1,3,5-triazin
111	H-	H-			198-200	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-(4-pyridyl-methyl)-1,3,5-triazin
112	H-	H-			213-214	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-benzyl-1,3,5-triazin
113	H-	H-			227-230	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-(2-phenylethyl)-1,3,5-triazin
114	H-	H-			206-208	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-(2-phenylethyl)-1,3,5-triazin
115	H-	H-			215-217	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-(2-phenylethyl)-1,3,5-triazin





















Beispiel	-R ¹	-R ²	-R ³	-R ⁴	Fp [°C]	Chemische Bezeichnung
116	H-	H-			247-249	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-p-biphenyl-1,3,5-triazin
117	H-	H-			220-222	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-(1-naphthyl)-1,3,5-triazin
118	H-	H-			233-234	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-(2-naphthyl)-1,3,5-triazin
119	H-	H-			215-217	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-(4-tert-butylphenyl)-1,3,5-triazin
120	H-	H-			180-183	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-(3-methylphenyl)-1,3,5-triazin
121	H-	H-			207-210	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-(4-methylphenyl)-1,3,5-triazin
122	H-	H-			191-193	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-(4-ethylphenyl)-1,3,5-triazin
123	H-	H-			144-146	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-(3-ethylphenyl)-1,3,5-triazin
124	H-	H-			190-192	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-(4-n-propylphenyl)-1,3,5-triazin
125	H-	H-			196-199	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-(3,4-dimethylphenyl)-1,3,5-triazin


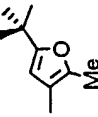

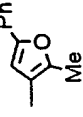



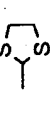



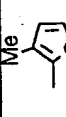

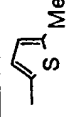



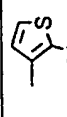

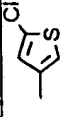
Beispiel	-R ¹	-R ²	-R ³	-R ⁴	Fp [°C]	Chemische Bezeichnung
126	H-	H-			248-252	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-(3,5-dimethylphenyl)-1,3,5-triazin
127	H-	H-			207-209	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-(3-chloro-4-methylphenyl)-1,3,5-triazin
128	H-	H-			216-218	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-(4-chloro-3-methylphenyl)-1,3,5-triazin
129	H-	H-			214-217	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-(2-chlorophenyl)-1,3,5-triazin
130	H-	H-			223-224	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-(3-chlorophenyl)-1,3,5-triazin
131	H-	H-			240-241	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-(4-chlorophenyl)-1,3,5-triazin
132	H-	H-			249-251	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-(3,4-dichlorophenyl)-1,3,5-triazin
133	H-	H-			193-195	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-(2-fluorophenyl)-1,3,5-triazin
134	H-	H-			222-227	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-(3-fluorophenyl)-1,3,5-triazin
135	H-	H-			267-269	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-(4-fluorophenyl)-1,3,5-triazin


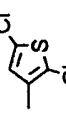

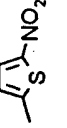

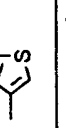

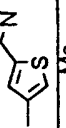

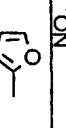

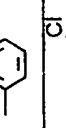

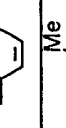

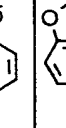


Beispiel	-R ¹	-R ²	-R ³	-R ⁴	Fp [°C]	Chemische Bezeichnung
136	H-	H-			236-238	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-(3,4-difluorophenyl)-1,3,5-triazin
137	H-	H-			177-179	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-(3-trifluormethylphenyl)-1,3,5-triazin
138	H-	H-			220-222	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-(4-trifluormethylphenyl)-1,3,5-triazin
139	H-	H-			234-237	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-(3-methoxyphenyl)-1,3,5-triazin
140	H-	H-			257-259	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-(3-hydroxyphenyl)-1,3,5-triazin
141	H-	H-			250-252	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-(2,3-dimethoxyphenyl)-1,3,5-triazin
142	H-	H-			258-260	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-(2,3-dihydroxyphenyl)-1,3,5-triazin
143	H-	H-			231-233	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-(3,5-dimethoxyphenyl)-1,3,5-triazin
144	H-	H-			>320	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-(3,5-dihydroxyphenyl)-1,3,5-triazin

Beispiel	-R ¹	-R ²	-R ³	-R ⁴	Fp [°C]	Chemische Bezeichnung
145	H-	H-			204-207	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-(3-methoxymethylphenyl)-1,3,5-triazin
146	H-	H-			247-249	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-(3-aminophenyl)-1,3,5-triazin
147	H-	H-			300-302	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-(3-acetylamino-phenyl)-1,3,5-triazin
148	H-	H-			260-262	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-(3-nitrophenyl)-1,3,5-triazin
149	H-	H-			302-304	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-(4-nitrophenyl)-1,3,5-triazin
150	H-	H-			242-245	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-(4-N-pyrrolyl-phenyl)-1,3,5-triazin
151	H-	H-			301-303	2-Amino-4-(6-chlor-3-pyridyl)-6-(3-pyridyl)-1,3,5-triazin
152	H-	H-			159-160	2-Amino-4-(1,5-dimethyl-pyrrol-2-yl)-6-(3-pyridyl)-1,3,5-triazin
153	H-	H-			269-271	2-Amino-4-(1-methyl-(1,2-pyrazol)-4-yl)-6-(3-pyridyl)-1,3,5-triazin
154	H-	H-			284-287	2-Amino-4-(1,5-dimethyl-(1,2-pyrazol)-3-yl)-6-(3-pyridyl)-1,3,5-triazin

Beispiel	-R ¹	-R ²	-R ³	-R ⁴	Fp [°C]	Chemische Bezeichnung
155	H-	H-			223 (Zers.)	2-Amino-4-(1,2-oxazol-5-yl)-6-(3-pyridyl)-1,3,5-triazin
156	H-	H-			239-241	2-Amino-4-(2,4-dimethyl-(1,3-thiazol)-5-yl)-6-(3-pyridyl)-1,3,5-triazin
157	H-	H-			268-270	2-Amino-4-(4,5-dichloro-(1,2-thiazol)-3-yl)-6-(3-pyridyl)-1,3,5-triazin
158	H-	H-			268-270	2-Amino-4-(4-methyl-(1-thia-2,3-diazol)-5-yl)-6-(3-pyridyl)-1,3,5-triazin
159	H-	H-			247-250	2-Amino-4-(chinolin-2-yl)-6-(3-pyridyl)-1,3,5-triazin
160	H-	H-			296-298	2-Amino-4-(chinolin-3-yl)-6-(3-pyridyl)-1,3,5-triazin
161	H-	H-			239-241	2-Amino-4-(benzo[b]furan-2-yl)-6-(3-pyridyl)-1,3,5-triazin
162	H-	H-			236-238	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-(2,3-methylenedioxyphenyl)-1,3,5-triazin
163	H-	H-			238-241	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-(3,4-methylenedioxyphenyl)-1,3,5-triazin
164	H-	H-			190-191	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-(4-tetrahydropyran-2-yl)-1,3,5-triazin

Beispiel	-R ¹	-R ²	-R ³	-R ⁴	Fp [°C]	Chemische Bezeichnung
165	H-	H-			174-176	2-Amino-4-(2-tetrahydrofuryl)-6-(3-pyridyl)-1,3,5-triazin
166	H-	H-			238-239	2-Amino-4-(2-furyl)-6-(3-pyridyl)-1,3,5-triazin
167	H-	H-			254-257	2-Amino-4-(3-methyl-2-furyl)-6-(3-pyridyl)-1,3,5-triazin
168	H-	H-			205-208	2-Amino-4-(5-methyl-2-furyl)-6-(3-pyridyl)-1,3,5-triazin
169	H-	H-			223-224	2-Amino-4-(4,5-dimethyl-2-furyl)-6-(3-pyridyl)-1,3,5-triazin
170	H-	H-			219-222	2-Amino-4-(3-methoxymethyl-2-furyl)-6-(3-pyridyl)-1,3,5-triazin
171	H-	H-			313-314	2-Amino-4-(5-nitro-2-furyl)-6-(3-pyridyl)-1,3,5-triazin
172	H-	H-			234-235	2-Amino-4-(3-furyl)-6-(3-pyridyl)-1,3,5-triazin
173	H-	H-			207-209	2-Amino-4-(2-methyl-3-furyl)-6-(3-pyridyl)-1,3,5-triazin
174	H-	H-			180-182	2-Amino-4-(2,5-dimethyl-3-furyl)-6-(3-pyridyl)-1,3,5-triazin

Beispiel	-R ¹	-R ²	-R ³	-R ⁴	Fp [°C]	Chemische Bezeichnung
175	H-	H-			157-159	2-Amino-4-(2-methyl-5-tert-butyl-3-furyl)-6-(3-pyridyl)-1,3,5-triazin
176	H-	H-			242-243	2-Amino-4-(2-methyl-5-phenyl-3-furyl)-6-(3-pyridyl)-1,3,5-triazin
177	H-	H-			213-217	2-Amino-4-(5-methyl-3-furyl)-6-(3-pyridyl)-1,3,5-triazin
178	H-	H-			218-220	2-Amino-4-(1,3-dithiolan-2-yl)-6-(3-pyridyl)-1,3,5-triazin
179	H-	H-			239-241	2-Amino-4-(2-thienyl)-6-(3-pyridyl)-1,3,5-triazin
180	H-	H-			207-208	2-Amino-4-(3-methyl-2-thienyl)-6-(3-pyridyl)-1,3,5-triazin
181	H-	H-			190-193	2-Amino-4-(5-methyl-2-thienyl)-6-(3-pyridyl)-1,3,5-triazin
182	H-	H-			234-235	2-Amino-4-(3-thienyl)-6-(3-pyridyl)-1,3,5-triazin
183	H-	H-			194-197	2-Amino-4-(2-methyl-3-thienyl)-6-(3-pyridyl)-1,3,5-triazin
184	H-	H-			226-228	2-Amino-4-(5-chlor-3-thienyl)-6-(3-pyridyl)-1,3,5-triazin

Beispiel	-R ¹	-R ²	-R ³	-R ⁴	Fp [°C]	Chemische Bezeichnung
185	H-	H-			236-238	2-Amino-4-(2,5-dichloro-3-thienyl)-6-(3-pyridyl)-1,3,5-triazin
186	H-	H-			287-289	2-Amino-4-(5-nitro-2-thienyl)-6-(3-pyridyl)-1,3,5-triazin
187	H-	H-			261-263	2-Amino-4-(5-nitro-3-thienyl)-6-(3-pyridyl)-1,3,5-triazin
188	H-	H-			240 (Zers.)	2-Amino-4-(5-(1,2-oxazol-3-yl)-3-thienyl)-6-(3-pyridyl)-1,3,5-triazin
189	H-	H-			204-206	2-Amino-4-(3-methyl-2-furyl)-6-(1,5-dimethyl-pyrrol-2-yl)-1,3,5-triazin
190	H-	H-			220-222	2-Amino-4-(1,5-dimethyl-pyrrol-2-yl)-6-(3-nitrophenyl)-1,3,5-triazin
191	H-	H-			167-170	2-Amino-4-(1,5-dimethyl-pyrrol-2-yl)-6-(3-chlorophenyl)-1,3,5-triazin
192	H-	H-			185-187	2-Amino-4-(1,5-dimethyl-pyrrol-2-yl)-6-(4-chloro-3-methylphenyl)-1,3,5-triazin
193	H-	H-			207-210	2-Amino-4-(1,5-dimethyl-pyrrol-2-yl)-6-(3,4-methylenedioxyphenyl)-1,3,5-triazin

Die Strukturen der zuvor synthetisierten Beispiele der Verbindungen (I) wurden unter anderem durch NMR-Spektroskopie bestätigt. Im Folgenden werden NMR-spektroskopische Daten ausgewählter Verbindungen aufgeführt.

5 **Beispiel (2)**

$^1\text{H-NMR}$ (250 MHz; DMSO- d_6): δ [ppm] = 8.54-7.45 (10H, m, aryl-H);
7.65 (2H, s, broad, NH_2).

Beispiel (4)

10 $^1\text{H-NMR}$ (250 MHz; DMSO- d_6): δ [ppm] = 8.57-7.50 (10H, m, aryl-H);
8.14 (1H, t, J = 5.5 Hz, NH); 3.55 (2H, m, N- CH_2); 1.25 (3H, t, J = 6.5 Hz, CH_3).

Beispiel (11)

$^1\text{H-NMR}$ (250 MHz; DMSO- d_6): δ [ppm] = 9.50 (2H, s, broad, OH);
15 7.89-6.99 (8H, m, aryl-H); 7.57 (2H, s, broad, NH_2).

Beispiel (13)

$^1\text{H-NMR}$ (250 MHz; DMSO- d_6): δ [ppm] = 9.48 (4H, s, broad, OH);
7.44 (2H, s, broad, NH_2); 7.34 (4H, d, J = 2.0 Hz, aryl-H);
20 6.40 (2H, t, J = 2.0 Hz, aryl-H).

Beispiel (20)

$^1\text{H-NMR}$ (250 MHz; DMSO- d_6): δ [ppm] = 7.71-6.69 (8H, m, aryl-H);
7.47 (2H, s, broad, NH_2); 5.87 (2H, q, J = 5.5 Hz, NH); 2.75 (6H, d, J = 5.5 Hz, CH_3).

25

Beispiel (36)

$^1\text{H-NMR}$ (250 MHz; DMSO- d_6): δ [ppm] = 13.60, 9.78, 9.00 (3H, 3s, broad, OH);
8.04, 7.91 (2H, 2s, broad, NH_2); 7.88-6.72 (7H, m, aryl-H).

30 **Beispiel (37)**

$^1\text{H-NMR}$ (250 MHz; DMSO- d_6): δ [ppm] = 7.93-6.94 (4H, m, aryl-H);
7.34 (2H, d, J = 2.0 Hz, aryl-H); 6.45 (1H, t, J = 2.0 Hz, aryl-H);
7,62 (2H, s, broad, NH_2); 5.47 (3H, s, broad, OH).

35 **Beispiel (39)**

$^1\text{H-NMR}$ (250 MHz; DMSO- d_6): δ [ppm] = 9.70 (1H, s, broad, OH);
8.45-6.94 (8H, m, aryl-H); 7.71 (2H, s, broad, NH_2).

Beispiel (40)

¹H-NMR (250 MHz; DMSO-d₆): δ [ppm] = 9.69 (1H, s, broad, OH);
8.46, 7.64 (4H, 2m, aryl-H); 7.95-6.94 (4H, m, aryl-H); 7.68 (2H, s, broad, NH₂).

5 Beispiel (42)

¹H-NMR (250 MHz; DMSO-d₆): δ [ppm] = 9.70 (1H, s, broad, OH);
8.62-6.94 (8H, m, aryl-H); 7.59 (2H, s, broad, NH₂); 2.44 (3H, s, CH₃).

Beispiel (43)

10 ¹H-NMR (250 MHz; DMSO-d₆): δ [ppm] = 9.62 (1H, s, broad, OH);
8.37, 7.38 (4H, 2m, aryl-H); 7.96-6.93 (4H, m, aryl-H); 7.57 (2H, s, broad, NH₂);
2.40 (3H, s, CH₃).

Beispiel (48)

15 ¹H-NMR (250 MHz; DMSO-d₆): δ [ppm] = 9.69 (1H, s, broad, OH);
8.46-6.99 (9H, m, aryl-H); 7.59 (2H, s, broad, NH₂).

Beispiel (49)

20 ¹H-NMR (250 MHz; DMSO-d₆): δ [ppm] = 8.50-7.33 (9H, m, aryl-H);
7.71 (2H, s, broad, NH₂); 2.33 (3H, s, CH₃).

Beispiel (51)

¹H-NMR (250 MHz; DMSO-d₆): δ [ppm] = 9.55 (2H, s, broad, OH);
8.46-7.45 (5H, m, aryl-H); 7.56 (2H, s, broad, NH₂); 7.38 (2H, d, J= 2.0 Hz, aryl-H);
25 6.41 (1H, t, J= 2.0 Hz, aryl-H).

Beispiel (58)

¹H-NMR (250 MHz; DMSO-d₆): δ [ppm] = 8.52-7.50 (9H, m, aryl-H);
7.69 (2H, s, broad, NH₂); 4.53 (2H, s, CH₂-O); 3.33 (3H, s, CH₃).

30**Beispiel (59)**

¹H-NMR (250 MHz; DMSO-d₆): δ [ppm] = 8.52-7.43 (9H, m, aryl-H);
7.66 (2H, s, broad, NH₂); 5.34 (1H, t, J= 5.0 Hz, OH); 4.62 (3H, s, CH₃).

35 Beispiel (60)

¹H-NMR (250 MHz; DMSO-d₆): δ [ppm] = 8.52-7.40 (9H, m, aryl-H);
7.66 (2H, s, broad, NH₂); 5.31 (1H, d, J= 3.5 Hz, OH); 4.84 (1H, m, CH);
1.39 (3H, d, J= 6.5 Hz, CH₃).

Beispiel (61)

¹H-NMR (250 MHz; DMSO-d₆): δ [ppm] = 9.10-7.50 (9H, m, aryl-H);
7.80 (2H, s, broad, NH₂); 2.68 (3H, s, CH₃).

5 Beispiel (65)

¹H-NMR (250 MHz; DMSO-d₆): δ [ppm] = 8.50-6.71 (9H, m, aryl-H);
7.52 (2H, s, broad, NH₂); 5.28 (2H, s, broad, NH₂).

Beispiel (66)

¹⁰ ¹H-NMR (250 MHz; DMSO-d₆): δ [ppm] = 8.19, 6.64 (4H, 2m, aryl-H);
8.47-7.47 (5H, m, aryl-H); 7.31 (2H, s, broad, NH₂); 5.83 (2H, s, broad, NH₂).

Beispiel (67)

¹⁵ ¹H-NMR (250 MHz; DMSO-d₆): δ [ppm] = 10.54 (1H, s, NHCO);
8.97-7.57 (9H, m, aryl-H); 7.90 (2H, s, broad, NH₂); 2.06 (3H, s, CH₃).

Beispiel (69)

¹H-NMR (250 MHz; DMSO-d₆): δ [ppm] = 8.46-6.69 (8H, m, aryl-H);
7.31 (2H, s, broad, NH₂); 5.61 (2H, s, broad, NH₂); 2.14 (3H, s, CH₃).

20

Beispiel (70)

¹H-NMR (250 MHz; DMSO-d₆): δ [ppm] = 8.45-6.68 (8H, m, aryl-H);
7.32 (2H, s, broad, NH₂); 5.61 (2H, s, broad, NH₂); 2.14 (3H, s, CH₃).

25 Beispiel (71)

¹H-NMR (250 MHz; DMSO-d₆): δ [ppm] = 9.60 (1H, s, NH);
8.51-7.33 (8H, m, aryl-H); 7.60 (2H, s, broad, NH₂); 2.29, 2.08 (6H, 2s, CH₃).

Beispiel (77)

³⁰ ¹H-NMR (250 MHz; DMSO-d₆): δ [ppm] = 9.20-7.51 (9H, m, aryl-H);
7.84 (2H, s, broad, NH₂).

Beispiel (82)

³⁵ ¹H-NMR (250 MHz; DMSO-d₆): δ [ppm] = 9.59, 8.76, 8.72, 7.57 (4H, 4m, pyridyl);
8.47-7.50 (5H, m, aryl-H); 7.53 (2H, s, broad, NH₂).

Beispiel (85)

¹H-NMR (250 MHz; DMSO-d₆): δ [ppm] = 9.47, 8.63, 7.45 (3H, 3m, pyridyl-H);
8.52-7.50 (5H, m, aryl-H); 7.75 (2H, s, broad, NH₂); 2.58 (3H, s, CH₃).

Beispiel (102)

¹H-NMR (250 MHz; DMSO-d₆): δ [ppm] = 8.50-7.47 (5H, m, aryl-H);
8.12, 7.91, 7.09 (3H, 3m, piperonyl-H); 7.57 (2H, s, broad, NH₂); 6.18 (2H, s, CH₂).

5

Beispiel (121)

¹H-NMR (250 MHz; DMSO-d₆): δ [ppm] = 9.59, 8.78, 8.72, 7.59 (4H, 4m, pyridyl);
8.39-7.37 (4H, 2m, aryl-H); 7.75 (2H, s, broad, NH₂); 2.42 (3H, s, CH₃).

10 **Beispiel (127)**

¹H-NMR (250 MHz; DMSO-d₆): δ [ppm] = 9.56, 8.78, 8.72, 7.59 (4H, 4m, pyridyl-H);
8.43, 8.33, 7.55 (3H, 3m, aryl-H); 7.83 (2H, s, broad, NH₂); 2.43 (3H, s, CH₃).

Beispiel (128)

15 ¹H-NMR (250 MHz; DMSO-d₆): δ [ppm] = 9.60, 8.78, 8.74, 7.58 (4H, 4m, pyridyl-H);
8.44, 8.29, 7.59 (3H, 3m, aryl-H); 7.82 (2H, s, broad, NH₂); 2.46 (3H, s, CH₃).

Beispiel (130)

¹H-NMR (250 MHz; DMSO-d₆): δ [ppm] = 9.67, 8.79, 8.74, 7.62 (4H, 4m, pyridyl);
20 8.47-7.52 (4H, m, aryl-H); 7.89 (2H, s, broad, NH₂).

Beispiel (131)

¹H-NMR (250 MHz; DMSO-d₆): δ [ppm] = 9.59, 8.78, 8.71, 7.64 (4H, 4m, pyridyl-H);
8.49, 7.63 (4H, 2m, aryl-H); 7.83 (2H, s, broad, NH₂).

25

Beispiel (133)

¹H-NMR (250 MHz; DMSO-d₆): δ [ppm] = 9.50, 8.78, 8.66, 7.58 (4H, 4m, pyridyl);
8.19-7.26 (4H, 2m, aryl-H); 7.87 (2H, s, broad, NH₂).

30 **Beispiel (134)**

¹H-NMR (250 MHz; DMSO-d₆): δ [ppm] = 9.60, 8.79, 8.76, 7.62 (4H, 4m, pyridyl);
8.38-7.41 (4H, 2m, aryl-H); 7.89 (2H, s, broad, NH₂).

Beispiel (136)

35 ¹H-NMR (250 MHz; DMSO-d₆): δ [ppm] = 9.60, 8.78, 8.74, 7.60 (4H, 4m, pyridyl-H);
8.47-7.55 (3H, m, aryl-H); 7.88 (2H, s, broad, NH₂).

Beispiel (140)

¹H-NMR (250 MHz; DMSO-d₆): δ [ppm] = 9.70 (1H, s, broad, OH);
9.57, 8.72, 8.70, 7.60 (4H, 4m, pyridyl); 7.74 (2H, s, broad, NH₂);
7.95-6.94 (4H, m, aryl-H).

5

Beispiel (161)

¹H-NMR (250 MHz; DMSO-d₆): δ [ppm] = 9.56, 8.78, 8.70, 7.60 (4H, 4m, pyridyl-H);
8.00 (1H, s, furyl-H); 8.01, 7.90 (2H, 2s, broad, NH₂);
7.85-7.28 (4H, m, benzofuranyl-H).

10

Beispiel (163)

¹H-NMR (250 MHz; DMSO-d₆): δ [ppm] = 9.57, 8.77, 8.72, 7.57 (4H, 4m, pyridyl);
8.13, 7.93, 7.08 (3H, 3m, aryl-H); 7.69 (2H, s, broad, NH₂); 6.15 (2H, s, CH₂).

Beispiel (167)

¹H-NMR (250 MHz; DMSO-d₆): δ [ppm] = 9.50, 8.76, 8.62, 7.58 (4H, 4m, pyridyl);
7.83, 6.62 (2H, 2d, J = 2.0 Hz, furyl-H); 7.70 (2H, s, broad, NH₂); 2.59 (3H, s, CH₃).

Beispiel (177)

¹H-NMR (250 MHz; DMSO-d₆): δ [ppm] = 9.52, 8.76, 8.65, 7.57 (4H, 4m, pyridyl-H);
8.38, 6.68 (2H, 2d, J = 1.0 Hz, furyl-H); 7.64 (2H, s, broad, NH₂); 2.35 (3H, s, CH₃).

Beispiel (181)

¹H-NMR (250 MHz; DMSO-d₆): δ [ppm] = 9.50, 8.77, 8.64, 7.52 (4H, 4m, pyridyl);
7.71 (2H, s, broad, NH₂); 7.94, 6.99 (2H, 2d, J = 3.5 Hz, thienyl-H);
2.54 (3H, s, CH₃).

Beispiel (186)

¹H-NMR (250 MHz; DMSO-d₆): δ [ppm] = 9.51, 8.78, 8.66, 7.59 (4H, 4m, pyridyl-H);
8.17, 8.07 (2H, 2d, J = 4.0 Hz, thienyl-H); 8.07 (2H, s, broad, NH₂).

Die nachfolgende Tabelle enthält $K_i A_1$ (human) Rezeptorbindungswerte.

Tabelle 6:

Beispiel-Nr.:	$K_i A_1$ [nM]
2	14,8
10	14
11	2,4
36	1,7
37	1,9
39	7,2
42	8,2
48	12,3
49	12,3
51	2,6
58	4,4
61	19,9
65	15,5
67	18,6
75	4
82	18
102	12,3
121	16,5
130	11,1
133	17,8
134	13
140	19,8
163	15,5
167	2,6
181	19,9

Die nachfolgende Tabelle enthält K_iA_3 (human) Rezeptorbindungswerte.

Tabelle 7:

Beispiel Nr.	K_iA_3 [nM]
4	20
13	16
20	4,2
40	4,5
43	5,6
59	9,8
60	14,5
65	11
66	9,2
67	14
69	12,5
70	2,3
71	8,1
77	8,0
85	17
127	8,5
128	19,5
131	13
136	10
161	15
177	18,5
181	16,5
186	13

5

Die Verbindungen der allgemeinen Formel (I) können allein oder in Kombination mit anderen erfindungsgemäßen Wirkstoffen, gegebenenfalls auch in Kombination mit weiteren pharmakologisch aktiven Wirkstoffen, zur Anwendung gelangen. Geeignete Anwendungsformen sind beispielsweise Tabletten, Kapseln, Zäpfchen, Lösungen, 10 Säfte, Emulsionen oder dispersible Pulver. Entsprechende Tabletten können beispielsweise durch Mischen des oder der Wirkstoffe mit bekannten Hilfsstoffen, beispielsweise inerten Verdünnungsmitteln, wie Calciumcarbonat, Calciumphosphat oder Milchzucker, Sprengmitteln, wie Maisstärke oder Alginsäure, Bindemitteln, wie

Stärke oder Gelatine, Schmiermitteln, wie Magnesiumstearat oder Talk, und/oder Mitteln zur Erzielung des Depoteffektes, wie Carboxymethylcellulose, Celluloseacetatphthalat, oder Polyvinylacetat erhalten werden. Die Tabletten können auch aus mehreren Schichten bestehen.

5

Entsprechend können Dragees durch Überziehen von analog den Tabletten hergestellten Kernen mit üblicherweise in Drageeüberzügen verwendeten Mitteln, beispielsweise Kollidon oder Schellack, Gummi arabicum, Talk, Titandioxid oder Zucker, hergestellt werden. Zur Erzielung eines Depoteffektes oder zur Vermeidung

10 von Inkompatibilitäten kann der Kern auch aus mehreren Schichten bestehen. Desgleichen kann auch die Drageehülle zur Erzielung eines Depoteffektes aus mehreren Schichten bestehen wobei die oben bei den Tabletten erwähnten Hilfsstoffe verwendet werden können.

- 15 Säfte der erfindungsgemäßen Wirkstoffe beziehungsweise Wirkstoffkombinationen können zusätzlich noch ein Süßungsmittel, wie Saccharin, Cyclamat, Glycerin oder Zucker sowie ein geschmacksverbesserndes Mittel, z.B. Aromastoffe, wie Vanillin oder Orangenextrakt, enthalten. Sie können außerdem Suspendierhilfsstoffe oder
- 20 Kondensationsprodukte von Fettalkoholen mit Ethylenoxid, oder Schutzstoffe, wie p-Hydroxybenzoate, enthalten.

- Injektionslösungen werden in üblicher Weise, z.B. unter Zusatz von Konservierungsmitteln, wie p-Hydroxybenzoaten, oder Stabilisatoren, wie
- 25 Alkalisalzen der Ethylendiamintetraessigsäure hergestellt und in Injektionsflaschen oder Ampullen abgefüllt.

- Die eine oder mehrere Wirkstoffe beziehungsweise Wirkstoffkombinationen enthaltenden Kapseln können beispielsweise hergestellt werden, indem man die
- 30 Wirkstoffe mit inerten Trägern, wie Milchzucker oder Sorbit, mischt und in Gelatinekapseln einkapselt.

- Geeignete Zäpfchen lassen sich beispielsweise durch Vermischen mit dafür vorgesehenen Trägermitteln, wie Neutralfetten oder Polyäthylenglykol
- 35 beziehungsweise dessen Derivaten, herstellen.

Eine therapeutisch wirksame Tagesdosis beträgt zwischen 1 und 800 mg, bevorzugt 10 - 300 mg pro Erwachsener.

Die nachfolgenden Beispiele illustrieren die vorliegende Erfindung ohne sie jedoch in ihrem Umfang zu beschränken:

Pharmazeutische Formulierungsbeispiele

5

A)	<u>Tabletten</u>	<u>pro Tablette</u>	
	Wirkstoff	100	mg
	Milchzucker	140	mg
10	Maisstärke	240	mg
	Polyvinylpyrrolidon	15	mg
	Magnesiumstearat	<u>5</u>	<u>mg</u>
		500	mg

- 15 Der feingemahlene Wirkstoff, Milchzucker und ein Teil der Maisstärke werden miteinander vermischt. Die Mischung wird gesiebt, worauf man sie mit einer Lösung von Polyvinylpyrrolidon in Wasser befeuchtet, knetet, feuchtgranuliert und trocknet. Das Granulat, der Rest der Maisstärke und das Magnesiumstearat werden gesiebt und miteinander vermischt. Das Gemisch wird zu Tabletten geeigneter Form und
- 20 Größe verpreßt.

B)	<u>Tabletten</u>	<u>pro Tablette</u>	
	Wirkstoff	80	mg
25	Maisstärke	190	mg
	Milchzucker	55	mg
	Mikrokristalline Cellulose	35	mg
	Polyvinylpyrrolidon	15	mg
	Natrium-carboxymethylstärke	23	mg
30	Magnesiumstearat	<u>2</u>	<u>mg</u>
		400	mg

- Der feingemahlene Wirkstoff, ein Teil der Maisstärke, Milchzucker, mikrokristalline Cellulose und Polyvinylpyrrolidon werden miteinander vermischt, die Mischung
- 35 gesiebt und mit dem Rest der Maisstärke und Wasser zu einem Granulat verarbeitet, welches getrocknet und gesiebt wird. Dazu gibt man die Natrium-carboxymethylstärke und das Magnesiumstearat, vermischt und verpreßt das Gemisch zu Tabletten geeigneter Größe.

72

C)	<u>Dragées</u>	<u>pro Dragée</u>
	Wirkstoff	5 mg
	Maisstärke	41,5 mg
5	Milchzucker	30 mg
	Polyvinylpyrrolidon	3 mg
	Magnesiumstearat	<u>0,5 mg</u>
		80 mg

- 10 Der Wirkstoff, Maisstärke, Milchzucker und Polyvinylpyrrolidon werden gut gemischt und mit Wasser befeuchtet. Die feuchte Masse drückt man durch ein Sieb mit 1 mm-Maschenweite, trocknet bei ca. 45°C und schlägt das Granulat anschließend durch dasselbe Sieb. Nach dem Zumischen von Magnesiumstearat werden auf einer Tablettiermaschine gewölbte Dragéekerne mit einem
- 15 Durchmesser von 6 mm gepreßt. Die so hergestellten Dragéekerne werden auf bekannte Weise mit einer Schicht überzogen, die im wesentlichen aus Zucker und Talkum besteht. Die fertigen Dragées werden mit Wachs poliert.

D)	<u>Kapseln</u>	<u>pro Kapsel</u>
20	Wirkstoff	50 mg
	Maisstärke	268,5 mg
	Magnesiumstearat	<u>1,5 mg</u>
		320 mg

- 25 Substanz und Maisstärke werden gemischt und mit Wasser befeuchtet. Die feuchte Masse wird gesiebt und getrocknet. Das trockene Granulat wird gesiebt und mit Magnesiumstearat gemischt. Die Endmischung wird in Hartgelatine kapseln Größe 1 abgefüllt.

30 E) Ampullenlösung

35	Wirkstoff	50 mg
	Natriumchlorid	50 mg
	Aqua pro inj.	5 ml

Der Wirkstoff wird bei Eigen-pH oder gegebenenfalls bei pH 5,5 bis 6,5 in Wasser gelöst und mit Natriumchlorid als Isotonans versetzt. die erhaltene Lösung wird pyrogenfrei filtriert und das Filtrat unter aseptischen Bedingungen in Ampullen

abgefüllt, die anschließend sterilisiert und zugeschmolzen werden. Die Ampullen enthalten 5 mg, 25 mg und 50 mg Wirkstoff.

F) Suppositorien

5

Wirkstoff	50 mg
Adeps solidus	<u>1650 mg</u>
	1700 mg

- 10 Das Hartfett wird geschmolzen. Bei 40°C wird die gemahlene Wirksubstanz homogen dispergiert. Es wird auf 38°C abgekühlt und in schwach vorgekühlte Suppositorienformen ausgegossen.

G) orale Suspension

15

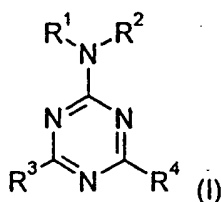
Wirkstoff	50 mg
Hydroxyethylcellulose	50 mg
Sorbinsäure	5 mg
Sorbit (70%ig)	600 mg
20 Glycerin	200 mg
Aroma	15 mg
Wasser ad	5 ml

- Destilliertes Wasser wird auf 70°C erhitzt. Hierin wird unter Rühren
- 25 Hydroxyethylcellulose gelöst. Nach Zugabe von Sorbitlösung und Glycerin wird auf Raumtemperatur abgekühlt. Bei Raumtemperatur werden Sorbinsäure, Aroma und Substanz zugegeben. Zur Entlüftung der Suspension wird unter Rühren evakuiert.

30

Patentansprüche

1) Triazin-Derivate der allgemeinen Formel (I)



5 worin

R¹ Wasserstoff;

10 R² Wasserstoff oder C₁-C₃-Alkyl;

R³ C₃-C₆-Cycloalkyl;

15 R³ Phenyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen oder mehrere der Reste OH, Halogen, NO₂, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkyloxy, HO-C₁-C₄-Alkyl-, C₁-C₄-Alkyloxy-C₁-C₄-alkyl, Amino, C₁-C₄-Alkylamino, C₁-C₄-Dialkylamino, C₁-C₄-Alkylcarbonylamino, CF₃, CF₃SO₂-O-, C₁-C₄-Alkylcarbonyloxy, C₆-C₁₀-Arylcarbonyloxy, C₁-C₄-Alkyloxycarbonyloxy oder C₆-C₁₀-Aryloxycarbonyloxy;

20 R³ ein 5, 6 oder 7-gliedriger Heterocyclus, der ein oder mehrere Atome aus der Gruppe, Sauerstoff, Stickstoff oder Schwefel enthalten kann und gegebenenfalls durch einen oder mehrere der Reste Benzyl oder C₁-C₄-Alkyl substituiert sein kann;

25 R⁴ C₃-C₇-Cycloalkyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch OH, =O, C₁-C₄-Alkyl oder C₁-C₄-Alkyloxy;

30 R⁴ Cyclopentenyl oder Cyclohexenyl;

35 R⁴ Phenyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen oder mehrere der Reste OH, Halogen, NO₂, CF₃, CF₃-SO₂-O-, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkyloxy, C₁-C₄-Alkylcarbonyl, C₆-C₁₀-Arylcarbonyl, C₁-C₄-Alkylcarbonyloxy, C₆-C₁₀-Arylcarbonyloxy, HO-C₁-C₄-Alkyl-,

C₁-C₄-Alkyloxy-C₁-C₄-alkyl, Amino, C₁-C₄-Alkylamino,
 C₁-C₄-Dialkylamino, C₁-C₄-Alkylcarbonylamino,
 C₁-C₄-Alkyloxycarbonyloxy oder C₆-C₁₀-Aryloxycarbonyloxy;

5 R⁴ Benzyl, Phenyl-C₁-C₄-alkyl, Phenyl-C₂-C₄-alkenyl,
 Phenyl-C₂-C₄-alkinyl, Biphenyl, 4-N-Pyrrolyl-phenyl, Naphthyl,
 Phenyloxy oder Phenylamino;

10 R⁴ ein über eine Einfachbindung oder über eine C₁-C₆-Alkyl-,
 C₂-C₆-Alkenyl- oder C₂-C₆-Alkinyl-Kette verknüpfter 5, 6 oder
 7-gliedriger Heterocyclus, der ein oder mehrere Atome aus der Gruppe
 Sauerstoff, Stickstoff oder Schwefel enthalten kann und gegebenenfalls
 substituiert sein kann durch einen oder mehrere der Reste Benzyl,
 C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkyloxy, C₁-C₄-Alkyloxy-C₁-C₄-alkyl, Phenyl,
 15 NO₂, Oxazolyl, Halogen oder -S-C₁-C₄-Alkyl;

R⁴ einer der bicyclischen Heterocyclen Chinolin, Isochinolin,
 Benzo[b]furan, Isobenzofuran, Benzothiophen, Benzoxazol,
 Benzothiazol, Benzimidazol, Benzodiazin oder
 20 1,2-Methylen-dioxobenzol, die gegebenenfalls substituiert sein können
 durch einen oder mehrere der Reste C₁-C₄-Alkyl, NO₂ oder Halogen,
 bedeutet,

mit der Maßgabe, daß,
 25 wenn R² Wasserstoff und R³ Phenyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl, Phenylamino, Phenyloxy, 2-Hydroxyphenyl,
 2,4-Dihydroxyphenyl, 4-Methylphenyl, 4-Nitrophenyl, Benzyl,
 3-Pyridyl, 4-Pyridyl, 2-Furyl, 5-Nitro-2-furyl, 5-Brom-2-furyl oder
 5-Methyl-2-furyl sein kann;

30 wenn R² Wasserstoff und R³ 2-Hydroxyphenyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl, 2-Methoxyphenyl, 2-Hydroxyphenyl,
 4-Hydroxyphenyl oder Phenyl-CH=CH- sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 4-Hydroxyphenyl bedeutet,

R⁴ nicht 2-Hydroxyphenyl sein kann;

35 wenn R² Wasserstoff und R³ 2,4-Dihydroxyphenyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl, 2,4-Dihydroxyphenyl oder 4-Chlorphenyl sein
 kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 2-Methoxyphenyl bedeutet,

R⁴ nicht 2-Hydroxyphenyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 4-Methylphenyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl oder 4-Methylphenyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 4-Chlorphenyl bedeutet,

R⁴ nicht 4-Chlorphenyl, 2,4-Dihydroxyphenyl oder 2-Hydroxy-4-ethoxyphenyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 4-Nitrophenyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl oder 3-Nitrophenyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 3-Nitrophenyl bedeutet,

R⁴ nicht 4-Nitrophenyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 2-Hydroxy-4-ethoxyphenyl bedeutet,

R⁴ nicht 4-Chlorphenyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 3-Pyridyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl, 2-Furyl, 3-Pyridyl oder 4-Pyridyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 4-Pyridyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl, 3-Pyridyl oder 4-Pyridyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 2-Furyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl, 2-Furyl oder 3-Pyridyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 5-Methyl-2-furyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff bedeutet,

R³ und R⁴ nicht gleichzeitig 3-Methoxyphenyl, 4-Methoxyphenyl, 3,4-Dimethoxyphenyl, 4-Diethylaminophenyl, 2-Pyridyl, 4-Ethyl-2-pyridyl, 2-Chlorphenyl, 2,4-Dichlorphenyl, 5-Methyl-2-furyl oder 3,4,5-Trimethoxyphenyl sein können,

wenn R² Methyl und R³ Phenyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl oder 2-Hydroxyphenyl sein kann;

wenn R² Methyl und R³ 2-Hydroxyphenyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl, Phenyl-CH=CH- oder 2-Hydroxyphenyl sein kann;

wenn R² Methyl und R³ 2,4-Dihydroxyphenyl bedeutet,

R⁴ nicht 4-Chlorphenyl sein kann;

wenn R² Methyl und R³ 4-Chlorphenyl bedeutet,

R⁴ nicht 2,4-Dihydroxyphenyl sein kann;

wenn R² Ethyl und R³ Phenyl bedeutet,

R⁴ nicht 2-Hydroxy-4-methoxyphenyl sein kann;

wenn R² Ethyl und R³ 2-Hydroxy-4-methoxyphenyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl sein kann;

wenn R² Ethyl und R³ 2-Hydroxy-4,6-dimethylphenyl bedeutet,

R⁴ nicht 2-Hydroxy-5-chlorphenyl sein kann;

wenn R² Ethyl und R³ 2-Hydroxy-5-chlorphenyl bedeutet,

R⁴ nicht 2-Hydroxy-4,6-dimethylphenyl sein kann;

5

gegebenenfalls in Form ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer Diastereomere und ihrer Gemische, sowie gegebenenfalls in Form ihrer pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalze.

10

- 2) Verbindungen der allgemeinen Formel (I) gemäß Anspruch 1
worin

R¹ Wasserstoff;

15

R² Wasserstoff oder C₁-C₃-Alkyl;

R³ C₃-C₆-Cycloalkyl;

20

R³ Phenyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen oder mehrere der Reste OH, Halogen, NO₂, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkyloxy, HO-C₁-C₄-Alkyl-, C₁-C₄-Alkyloxy-C₁-C₄-alkyl, Amino, C₁-C₄-Alkylamino, C₁-C₄-Dialkylamino, C₁-C₄-Alkylcarbonylamino, CF₃, CF₃SO₂-O-, C₁-C₄-Alkylcarbonyloxy, C₆-C₁₀-Arylcarbonyloxy, C₁-C₄-Alkyloxycarbonyloxy oder C₆-C₁₀-Aryloxycarbonyloxy;

25

R³ Furyl, Thienyl, Pyridyl oder Pyrrolyl, welches gegebenenfalls ein- oder mehrfach durch C₁-C₄-Alkyl substituiert sein kann;

30

R⁴ C₃-C₇-Cycloalkyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch OH, =O, C₁-C₄-Alkyl oder C₁-C₄-Alkyloxy;

R⁴ Cyclopentenyl oder Cyclohexenyl;

35

R⁴ Phenyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen oder mehrere der Reste OH, Halogen, NO₂, CF₃, CF₃-SO₂-O-, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkyloxy, C₁-C₄-Alkylcarbonyl, C₆-C₁₀-Arylcarbonyl, C₁-C₄-Alkylcarbonyloxy, C₆-C₁₀-Arylcarbonyloxy, HO-C₁-C₄-Alkyl-,

78

C₁-C₄-Alkyloxy-C₁-C₄-alkyl, Amino, C₁-C₄-Alkylamino,
 C₁-C₄-Dialkylamino, C₁-C₄-Alkylcarbonylamino,
 C₁-C₄-Alkyloxycarbonyloxy oder C₆-C₁₀-Aryloxycarbonyloxy;

- 5 R⁴ Benzyl, Phenyl-C₁-C₄-alkyl, Phenyl-C₂-C₄-alkenyl,
 Phenyl-C₂-C₄-alkinyl, Biphenyl, 4-N-Pyrrolyl-phenyl, Naphthyl,
 Phenylloxy oder Phenylamino;
- 10 R⁴ Pyrimidinyl, Pyridyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann
 durch einen oder mehrere der Reste Halogen, C₁-C₄-Alkyl oder
 -S-C₁-C₄-Alkyl;
- R⁴ Pyridyl-C₁-C₄-alkyl oder Pyridyl-C₂-C₄-alkenyl;
- 15 R⁴ Furyl, welches gegebenenfalls durch einen oder mehrere der Reste
 C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkyloxy, C₁-C₄-Alkyloxy-C₁-C₄-alkyl, Phenyl,
 NO₂ oder Halogen substituiert sein kann;
- R⁴ Tetrahydropyranyl oder Tetrahydrofuranyl;
- 20 R⁴ Thienyl, welches gegebenenfalls durch einen oder mehrere der Reste
 C₁-C₄-Alkyl, Halogen, Oxazolyl oder NO₂ substituiert sein kann;
- R⁴ Dithiolanyl, Thiolanyl, Pyrrolyl, Imidazolyl, Pyrazolyl, Thiazolyl,
 Thiadiazolyl, Oxazolyl, Chinoliny, Benzo[b]furanyl,
 3,4-Methylendioxyphenyl oder 2,3-Methylendioxyphenyl, die
 gegebenenfalls substituiert sein können durch einen oder mehrere der
 Reste C₁-C₄-Alkyl, NO₂ oder Halogen, bedeutet,
- 25 mit der Maßgabe, daß,
 wenn R² Wasserstoff und R³ Phenyl bedeutet,
 R⁴ nicht Phenyl, Phenylamino, Phenylloxy, 2-Hydroxyphenyl,
 2,4-Dihydroxyphenyl, 4-Methylphenyl, 4-Nitrophenyl, Benzyl,
 3-Pyridyl, 4-Pyridyl, 2-Furyl, 5-Nitro-2-furyl, 5-Brom-2-furyl oder
 5-Methyl-2-furyl sein kann;
- 30 wenn R² Wasserstoff und R³ 2-Hydroxyphenyl bedeutet,
 R⁴ nicht Phenyl, 2-Methoxyphenyl, 2-Hydroxyphenyl,
 4-Hydroxyphenyl oder Phenyl-CH=CH- sein kann;
- 35

wenn R² Wasserstoff und R³ 4-Hydroxyphenyl bedeutet,

R⁴ nicht 2-Hydroxyphenyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 2,4-Dihydroxyphenyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl, 2,4-Dihydroxyphenyl oder 4-Chlorphenyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 2-Methoxyphenyl bedeutet,

R⁴ nicht 2-Hydroxyphenyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 4-Methylphenyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl oder 4-Methylphenyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 4-Chlorphenyl bedeutet,

R⁴ nicht 4-Chlorphenyl, 2,4-Dihydroxyphenyl oder 2-Hydroxy-4-ethoxyphenyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 4-Nitrophenyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl oder 3-Nitrophenyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 3-Nitrophenyl bedeutet,

R⁴ nicht 4-Nitrophenyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 2-Hydroxy-4-ethoxyphenyl bedeutet,

R⁴ nicht 4-Chlorphenyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 3-Pyridyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl, 2-Furyl, 3-Pyridyl oder 4-Pyridyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 4-Pyridyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl, 3-Pyridyl oder 4-Pyridyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 2-Furyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl, 2-Furyl oder 3-Pyridyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 5-Methyl-2-furyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff bedeutet,

R³ und R⁴ nicht gleichzeitig 3-Methoxyphenyl, 4-Methoxyphenyl,

3,4-Dimethoxyphenyl, 4-Diethylaminophenyl, 2-Pyridyl, 4-Ethyl-2-pyridyl, 2-Chlorphenyl, 2,4-Dichlorphenyl, 5-Methyl-2-furyl oder 3,4,5-Trimethoxyphenyl sein können,

wenn R² Methyl und R³ Phenyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl oder 2-Hydroxyphenyl sein kann;

wenn R² Methyl und R³ 2-Hydroxyphenyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl, Phenyl-CH=CH- oder 2-Hydroxyphenyl sein kann;

wenn R² Methyl und R³ 2,4-Dihydroxyphenyl bedeutet,

R⁴ nicht 4-Chlorphenyl sein kann;

80

wenn R² Methyl und R³ 4-Chlorphenyl bedeutet,
R⁴ nicht 2,4-Dihydroxyphenyl sein kann;

wenn R² Ethyl und R³ Phenyl bedeutet,

5 R⁴ nicht 2-Hydroxy-4-methoxyphenyl sein kann;

wenn R² Ethyl und R³ 2-Hydroxy-4-methoxyphenyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl sein kann;

wenn R² Ethyl und R³ 2-Hydroxy-4,6-dimethylphenyl bedeutet,

R⁴ nicht 2-Hydroxy-5-chlorphenyl sein kann;

10 wenn R² Ethyl und R³ 2-Hydroxy-5-chlorphenyl bedeutet,

R⁴ nicht 2-Hydroxy-4,6-dimethylphenyl sein kann;

gegebenenfalls in Form ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer
Diastereomere und ihrer Gemische, sowie gegebenenfalls in Form ihrer
15 pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalze.

3) Verbindungen der allgemeinen Formel (I) gemäß Anspruch 1 oder 2
worin

20

R¹ Wasserstoff;

R² Wasserstoff, Methyl oder Ethyl;

25

R³ Cyclopropyl, Cyclopentyl oder Cyclohexyl;

R³ Phenyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen
oder mehrere der Reste OH, Chlor, Fluor, NO₂, Methyl, Methoxy,
Hydroxymethyl, Methoxymethyl, Amino, Methylamino, Ethylamino,
30 N-Acetylamino, Dimethylamino, CF₃, CF₃SO₂-O-, Acetoxy,
Ethylcarbonyloxy, Phenylcarbonyloxy oder Phenyloxycarbonyloxy;

R³ Furyl, Thienyl, Pyridyl oder Pyrrolyl, die jeweils ein-, zwei- oder
dreifach durch Methyl substituiert sein können;

35

R⁴ gegebenenfalls ein- oder mehrfach durch OH, =O, Methyl oder
Methoxy substituiertes Cyclopropyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl oder
Cycloheptyl;

R⁴ Cyclopentenyl oder Cyclohexenyl;

R⁴ Phenyl, welches gegebenenfalls durch einen oder mehrere der Reste
OH, Fluor, Chlor, Brom, NO₂, CF₃, CF₃-SO₂-O-,
Methyl, Ethyl, Propyl, Butyl, Methoxy, Acetyl, Phenylcarbonyl, Acetoxy,
Ethylcarbonyloxy, Phenylcarbonyloxy, Hydroxymethyl, Hydroxyethyl,
Methoxymethyl, Amino, Methylamino, Ethylamino, Dimethylamino, N-
Acetylamino, Methoxycarbonyloxy, Ethoxycarbonyloxy oder
Phenyloxycarbonyloxy substituiert sein kann;

R⁴ Benzyl, Phenylethyl, Phenylethenyl, Phenylethinyl, Biphenyl,
4-N-Pyrrolyl-phenyl, Naphthyl, Phenyloxy oder Phenylamino;

R⁴ gegebenenfalls durch Methyl substituiertes Pyrimidinyl, Pyridyl,
welches gegebenenfalls ein- oder mehrfach substituiert sein kann
durch Fluor, Chlor, Brom, Methyl oder -S-Methyl;

R⁴ Pyridylmethyl oder Pyridylethenyl;

R⁴ Furyl, welches gegebenenfalls ein- oder mehrfach substituiert sein
kann durch Methyl, Ethyl, Propyl, Butyl, Methoxy, Methoxymethyl,
Phenyl, NO₂, Fluor, Chlor oder Brom;

R⁴ Tetrahydropyranyl oder Tetrahydrofuranlyl;

R⁴ Thienyl, welches gegebenenfalls ein- oder mehrfach substituiert sein
kann durch Methyl, Fluor, Chlor, Brom, Oxazolyl oder NO₂;

R⁴ Dithiolanyl, Thiolanyl, Pyrrolyl, Imidazolyl, Pyrazolyl, Thiazolyl,
Thiadiazolyl, Oxazolyl, Chinoliny, Benzo[b]furanyl, 3,4-
Methylendioxyphenyl oder 2,3-Methylendioxyphenyl, die
gegebenenfalls ein- oder mehrfach substituiert sein können durch
Methyl, Ethyl, Propyl, NO₂, Fluor, Chlor oder Brom, bedeutet,

mit der Maßgabe, daß,

wenn R² Wasserstoff und R³ Phenyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl, Phenylamino, Phenyloxy, 2-Hydroxyphenyl,
2,4-Dihydroxyphenyl, 4-Methylphenyl, 4-Nitrophenyl, Benzyl,
3-Pyridyl, 4-Pyridyl, 2-Furyl, 5-Nitro-2-furyl, 5-Brom-2-furyl oder
5-Methyl-2-furyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 2-Hydroxyphenyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl, 2-Methoxyphenyl, 2-Hydroxyphenyl,
4-Hydroxyphenyl oder Phenyl-CH=CH- sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 4-Hydroxyphenyl bedeutet,

R⁴ nicht 2-Hydroxyphenyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 2,4-Dihydroxyphenyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl, 2,4-Dihydroxyphenyl oder 4-Chlorphenyl sein
kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 2-Methoxyphenyl bedeutet,

R⁴ nicht 2-Hydroxyphenyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 4-Methylphenyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl oder 4-Methylphenyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 4-Chlorphenyl bedeutet,

R⁴ nicht 4-Chlorphenyl, 2,4-Dihydroxyphenyl oder
2-Hydroxy-4-ethoxyphenyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 4-Nitrophenyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl oder 3-Nitrophenyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 3-Nitrophenyl bedeutet,

R⁴ nicht 4-Nitrophenyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 2-Hydroxy-4-ethoxyphenyl bedeutet,

R⁴ nicht 4-Chlorphenyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 3-Pyridyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl, 2-Furyl, 3-Pyridyl oder 4-Pyridyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 4-Pyridyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl, 3-Pyridyl oder 4-Pyridyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 2-Furyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl, 2-Furyl oder 3-Pyridyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 5-Methyl-2-furyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff bedeutet,

R³ und R⁴ nicht gleichzeitig 3-Methoxyphenyl, 4-Methoxyphenyl,
3,4-Dimethoxyphenyl, 4-Diethylaminophenyl, 2-Pyridyl,
4-Ethyl-2-pyridyl, 2-Chlorphenyl, 2,4-Dichlorphenyl, 5-Methyl-2-furyl
oder 3,4,5-Trimethoxyphenyl sein können,

wenn R² Methyl und R³ Phenyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl oder 2-Hydroxyphenyl sein kann;

wenn R² Methyl und R³ 2-Hydroxyphenyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl, Phenyl-CH=CH- oder 2-Hydroxyphenyl sein kann;

wenn R² Methyl und R³ 2,4-Dihydroxyphenyl bedeutet,

R⁴ nicht 4-Chlorphenyl sein kann;

wenn R² Methyl und R³ 4-Chlorphenyl bedeutet,

R⁴ nicht 2,4-Dihydroxyphenyl sein kann;

wenn R² Ethyl und R³ Phenyl bedeutet,

R⁴ nicht 2-Hydroxy-4-methoxyphenyl sein kann;

wenn R² Ethyl und R³ 2-Hydroxy-4-methoxyphenyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl sein kann;

wenn R² Ethyl und R³ 2-Hydroxy-4,6-dimethylphenyl bedeutet,

R⁴ nicht 2-Hydroxy-5-chlorphenyl sein kann;

wenn R² Ethyl und R³ 2-Hydroxy-5-chlorphenyl bedeutet,

R⁴ nicht 2-Hydroxy-4,6-dimethylphenyl sein kann;

gegebenenfalls in Form ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer
Diastereomere und ihrer Gemische, sowie gegebenenfalls in Form ihrer
pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalze.

4) Verbindungen der allgemeinen Formel (I) gemäß einem der Ansprüche 1, 2
oder 3 worin

R¹ Wasserstoff;

R² Wasserstoff oder Ethyl;

R³ Cyclohexyl, Phenyl, Hydroxyphenyl, 3,5-Dihydroxyphenyl,
Methoxyphenyl, 3,5-Dimethoxyphenyl, 3-Methylphenyl,
4-Methylphenyl, 3-Chlorphenyl, 4-Chlorphenyl, 3-Aminophenyl,

- 4-Aminophenyl, 3-Acetylaminophenyl, 4-Acetylaminophenyl,
 3-Methylaminophenyl, 4-Methylaminophenyl, 3-Ethylaminophenyl,
 4-Ethylaminophenyl, 3-Nitrophenyl, 4-Nitrophenyl,
 3-Amino-4-methylphenyl, 4-Amino-3-methylphenyl,
 3-Chlor-4-methylphenyl, 4-Chlor-3-methylphenyl,
 3-Nitro-4-methylphenyl, 4-Nitro-3-methylphenyl,
 3-Acetyl-amino-4-methylphenyl, 4-Acetyl-amino-3-methylphenyl,
 3,5-Difluorphenyl, 3-Acetoxyphenyl, 3-Ethylcarbonyloxyphenyl,
 3-Phenylcarbonyloxyphenyl, 3-Phenoxycarbonyloxyphenyl,
 3-Trifluormethansulfonyloxyphenyl, 3-Methoxymethylphenyl, 2-Furyl,
 2-Thienyl, Pyridyl oder 1,5-Dimethyl-2-pyrrolyl;
- R⁴ Cylopropyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl, Cycloheptyl, Hydroxycyclohexyl,
 Methoxycyclohexyl, Cyclopentenyl oder Cyclohexenyl;
- R⁴ Phenyl, Hydroxyphenyl, Methoxyphenyl, 2,3-Dihydroxyphenyl,
 3,5-Dihydroxyphenyl, 3,5-Dimethoxyphenyl, 2,3-Dimethoxyphenyl,
 3-Acetylphenyl, 3-Acetoxyphenyl, 3-(1'-Hydroxyethyl)phenyl,
 3-Methylaminophenyl, 4-Methylaminophenyl, 3-Ethylaminophenyl,
 4-Ethylaminophenyl, 3-Ethylcarbonyloxyphenyl,
 3-Phenylcarbonyloxyphenyl, 3-Phenoxycarbonyloxyphenyl,
 3-Trifluormethansulfonyloxyphenyl, Chlorphenyl, 3,4-Dichlorphenyl,
 Methylphenyl, Ethylphenyl, Propylphenyl, 4-t-Butylphenyl,
 3,4-Dimethylphenyl, 3,5-Dimethylphenyl, 3-Hydroxymethylphenyl,
 Aminophenyl, 3-Amino-4-methylphenyl, 4-Amino-3-methylphenyl,
 Acetylaminophenyl, 3-Acetyl-amino-4-methylphenyl,
 4-Acetyl-amino-3-methylphenyl, Nitrophenyl, 4-Nitro-3-methylphenyl, 3-
 Nitro-4-methylphenyl, 3-Chlor-4-methylphenyl,
 4-Chlor-3-methylphenyl, Fluorphenyl, 3,4-Difluorphenyl,
 Trifluormethylphenyl, 3-Methoxymethylphenyl, Benzyl, 2-Phenylethyl,
 Phenyl-CH=CH-, Phenyl-C≡C-, Biphenyl, 4-N-Pyrrolyl-phenyl,
 Naphthyl, Phenyl-oxy, 3,4-Methylendioxyphenyl,
 2,3-Methylendioxyphenyl oder Phenyl-amino;
- R⁴ gegebenenfalls durch Methyl substituiertes Pyrimidinyl, Pyridyl,
 Pyridylmethyl, Pyridyl-CH=CH-, 6-Chlor-3-pyridyl, 6-Methyl-3-pyridyl,
 2-Methyl-3-pyridyl, 2-Thiomethyl-pyridin-3-yl, 2-Benzo[b]furanyl, Furyl,
 5-Methyl-2-furyl, 5-Methyl-3-furyl, 2-Methyl-3-furyl, 3-Methoxymethyl-2-
 furyl, 3-Methyl-2-furyl, 2,5-Dimethyl-3-furyl, 4,5-Dimethyl-2-furyl,

5-t-Butyl-2-methyl-3-furyl, 5-Nitro-2-furyl, 2-Methyl-5-phenyl-3-furyl,
Tetrahydropyran-4-yl, Tetrahydrofuran-2-yl, Thienyl, 5-Methyl-2-thienyl,
3-Methyl-2-thienyl, 2-Methyl-3-thienyl, 5-Chlor-3-thienyl,
2,5-Dichlor-3-thienyl, 5-Nitro-3-thienyl, 5-Nitro-2-thienyl,
1,3-Dithiolan-2-yl, 5-(1,2-Oxazol-3-yl)-3-thienyl, Thiolan-2-yl,
1,5-Dimethyl-2-pyrrolyl, 1-Methyl-imidazol-2-yl, 1-Methyl-pyrazol-4-yl,
1,5-Dimethyl-pyrazol-3-yl, 4,5-Dichlor-(1,2-thiazol)-3-yl,
2,4-Dimethyl-(1,3-thiazol)-5-yl, 4-Methyl-(1-thia-2,3-diazol)-5-yl,
1,2-Oxazol-5-yl, Chinolin-2-yl oder Chinolin-3-yl, bedeutet,

mit der Maßgabe, daß,

wenn R² Wasserstoff und R³ Phenyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl, Phenylamino, Phenylloxy, 2-Hydroxyphenyl,
4-Methylphenyl, 4-Nitrophenyl, Benzyl, 3-Pyridyl, 4-Pyridyl,
2-Furyl, 5-Nitro-2-furyl oder 5-Methyl-2-furyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 2-Hydroxyphenyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl, 2-Methoxyphenyl, 2-Hydroxyphenyl, 4-
Hydroxyphenyl oder Phenyl-CH=CH- sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 4-Hydroxyphenyl bedeutet,

R⁴ nicht 2-Hydroxyphenyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 4-Methylphenyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl oder 4-Methylphenyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 2-Methoxyphenyl bedeutet,

R⁴ nicht 2-Hydroxyphenyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 4-Nitrophenyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl oder 3-Nitrophenyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 3-Nitrophenyl bedeutet,

R⁴ nicht 4-Nitrophenyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 3-Pyridyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl, 2-Furyl, 3-Pyridyl oder 4-Pyridyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 4-Pyridyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl, 3-Pyridyl oder 4-Pyridyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 2-Furyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl, 2-Furyl oder 3-Pyridyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff bedeutet,

R³ und R⁴ nicht gleichzeitig 3-Methoxyphenyl, 4-Methoxyphenyl, 4-
Chlorphenyl oder 2-Pyridyl sein können,

gegebenenfalls in Form ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer Diastereomere und ihrer Gemische, sowie gegebenenfalls in Form ihrer pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalze.

5

- 5) Verbindungen der allgemeinen Formel (I) gemäß einem der Ansprüche 1, 2, 3 oder 4, worin

R¹ Wasserstoff;

10

R² Wasserstoff oder Ethyl;

R³ Phenyl, 3-Hydroxyphenyl, 3,5-Dihydroxyphenyl, 3-Methylaminophenyl, 3-Chlorphenyl, 4-Chlorphenyl, 3-Methylphenyl, 4-Methylphenyl, 3-Aminophenyl, 4-Aminophenyl, 3-Acetylaminophenyl, 4-Acetylaminophenyl, 3-Methylaminophenyl, 4-Methylaminophenyl, 3-Ethylaminophenyl, 4-Ethylaminophenyl, 3-Nitrophenyl, 4-Nitrophenyl, 3-Amino-4-methylphenyl, 4-Amino-3-methylphenyl, 3-Chlor-4-methylphenyl, 4-Chlor-3-methylphenyl, 3-Nitro-4-methylphenyl, 4-Nitro-3-methylphenyl, 3-Acetyl-amino-4-methylphenyl, 4-Acetyl-amino-3-methylphenyl, 3,4-Difluorphenyl, 3-Pyridyl, 2-Thienyl oder 1,5-Dimethyl-2-pyrrolyl;

15

20

R⁴ Phenyl, 2-Hydroxyphenyl, 3-Hydroxyphenyl, 2,3-Dihydroxyphenyl, 3,5-Dihydroxyphenyl, 3-Acetoxyphenyl, 3-(1'-Hydroxyethyl)phenyl, 3-Chlorphenyl, 4-Chlorphenyl, 3-Methylphenyl, 4-Methylphenyl, 3-Hydroxymethylphenyl, 3-Acetylphenyl, 3-Aminophenyl, 4-Aminophenyl, 3-Methylaminophenyl, 4-Methylaminophenyl, 3-Ethylaminophenyl, 4-Ethylaminophenyl, 3-Amino-4-methylphenyl, 4-Amino-3-methylphenyl, 3-Acetylaminophenyl, 4-Acetylaminophenyl, 3-Acetyl-amino-4-methylphenyl, 4-Acetyl-amino-3-methylphenyl, 3-Nitrophenyl, 4-Nitrophenyl, 3-Nitro-4-methylphenyl, 4-Nitro-3-methylphenyl, 3-Chlor-4-methylphenyl, 4-Chlor-3-methylphenyl, 2-Fluorphenyl, 3-Fluorphenyl, 3,4-Difluorphenyl, 3-Methoxymethylphenyl, 3,4-Methylen-dioxophenyl oder 2,3-Methylen-dioxophenyl;

25

30

35

R⁴ 1,3-Pyrimidin-2-yl, 1,3-Pyrimidin-5-yl,
6-Chlor-3-pyridyl, 6-Methyl-3-pyridyl, 2-Methyl-3-pyridyl,
2-Benzo[b]furanyl, Furyl, 5-Methyl-2-furyl, 5-Methyl-3-furyl,
2-Methyl-3-furyl, 3-Methyl-2-furyl, 2,5-Dimethyl-3-furyl,
5 4,5-Dimethyl-2-furyl, 5-t-Butyl-2-methyl-3-furyl, 5-Nitro-2-furyl,
Tetrahydropyran-4-yl, Tetrahydrofuran-2-yl, Thienyl, 5-Methyl-2-thienyl,
3-Methyl-2-thienyl, 2-Methyl-3-thienyl, 5-Chlor-3-thienyl,
2,5-Dichlor-3-thienyl, 5-Nitro-3-thienyl, 5-Nitro-2-thienyl,
5-(1,2-Oxazol-3-yl)-3-thienyl, 1,3-Dithiolan-2-yl, 1,5-Dimethyl-2-pyrrolyl,
10 1-Methyl-imidazol-2-yl, 1-Methyl-pyrazol-4-yl,
1,5-Dimethyl-pyrazol-3-yl, 4,5-Dichlor-(1,2-thiazol)-3-yl,
2,4-Dimethyl-(1,3-thiazol)-5-yl, 4-Methyl-(1-thia-2,3-diazol)-5-yl,
1,2-Oxazol-5-yl, 4,5-Dichlor-1,2-thiazol-3-yl, Chinolin-2-yl oder
Chinolin-3-yl, bedeutet,

mit der Maßgabe, daß,

wenn R² Wasserstoff und R³ Phenyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl, 2-Hydroxyphenyl, 4-Methylphenyl, 4-Nitrophenyl, 2-Furyl, 5-Nitro-2-furyl oder 5-Methyl-2-furyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 4-Methylphenyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl oder 4-Methylphenyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 4-Nitrophenyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl oder 3-Nitrophenyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 3-Nitrophenyl bedeutet,

R⁴ nicht 4-Nitrophenyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff und R³ 3-Pyridyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl oder 2-Furyl sein kann;

wenn R² Wasserstoff bedeutet,

R³ und R⁴ nicht gleichzeitig 4-Chlorphenyl sein können;

gegebenenfalls in Form ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer Diastereomere und ihrer Gemische, sowie gegebenenfalls in Form ihrer pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalze.

- 6) Verbindungen der allgemeinen Formel (I) gemäß einem der Ansprüche 1, 2, 3, 4 oder 5, worin

R¹ Wasserstoff;

R² Wasserstoff;

R³ Phenyl, 3-Hydroxyphenyl, 3-Methylaminophenyl, 3,5-Dihydroxyphenyl, 2-Thienyl oder 3-Pyridyl;

R⁴ Phenyl, 3-Hydroxyphenyl, 2,3-Dihydroxyphenyl, 3,5-Dihydroxyphenyl, 3-Acetoxyphenyl, 3-(1'-Hydroxyethyl)phenyl, 3-Methylaminophenyl, 3-Chlorphenyl, 4-Chlorphenyl, 3-Methylphenyl, 4-Methylphenyl, 3-Hydroxymethylphenyl, 3-Aminophenyl, 4-Aminophenyl, 3-Amino-4-methylphenyl, 3-Acetylamino-phenyl, 3-Acetylamino-4-methylphenyl, 3-Nitrophenyl, 3-Nitro-4-methylphenyl, 4-Chlor-3-methylphenyl, 3-Chlor-4-methylphenyl, 2-Fluorphenyl, 3-Fluorphenyl, 3,4-Difluorphenyl, 3-Methoxymethylphenyl, 3,4-Methylenedioxyphenyl, 2,3-Methylenedioxyphenyl, 6-Methyl-3-pyridyl, 2-Methyl-3-pyridyl, 2-Benzo[b]furanyl, 1,5-Dimethyl-2-pyrrolyl, 5-Methyl-3-furyl, 3-Methyl-2-furyl, 4,5-Dimethyl-2-furyl, 5-Methyl-2-thienyl, 5-Chlor-3-thienyl, 5-Nitro-2-thienyl oder 4,5-Dichlor-1,2-thiazol-3-yl bedeuten,

mit der Maßgabe, daß,

wenn R³ 3-Pyridyl bedeutet, R⁴ nicht Phenyl sein kann und

wenn R³ Phenyl bedeutet, R⁴ nicht Phenyl oder 4-Methylphenyl sein kann,

gegebenenfalls in Form ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer Diastereomere und ihrer Gemische, sowie gegebenenfalls in Form ihrer pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalze.

- 7) Verbindungen der allgemeinen Formel (I) gemäß einem der Ansprüche 1, 2, 3, 4, 5 oder 6, worin

R¹ Wasserstoff;

R² Wasserstoff;

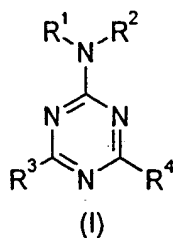
R³ Phenyl, 3-Hydroxyphenyl, 3-Methylaminophenyl, 3,5-Dihydroxyphenyl oder 3-Pyridyl;

5 R⁴ 3-Hydroxyphenyl, 2,3-Dihydroxyphenyl, 3,5-Dihydroxyphenyl, 3-Methylaminophenyl, 3-Chlorphenyl, 4-Chlorphenyl, 3-Methylphenyl, 4-Methylphenyl, 3-Hydroxymethylphenyl, 3-Aminophenyl, 4-Aminophenyl, 3-Acetylaminophenyl, 3-Amino-4-methylphenyl, 3-Acetyl-amino-4-methylphenyl, 3-Nitrophenyl, 3-Nitro-4-methylphenyl, 10 3-Chlor-4-methylphenyl, 3,4-Difluorphenyl, 3-Methoxymethylphenyl, 1,5-Dimethyl-2-pyrrolyl, 3-Methyl-2-furyl, 4,5-Dimethyl-2-furyl oder 4,5-Dichlor-1,2-thiazol-3-yl bedeuten,

mit der Maßgabe, daß wenn R³ Phenyl bedeutet, R⁴ nicht 4-Methylphenyl sein kann,
 15 gegebenenfalls in Form ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer Diastereomere und ihrer Gemische, sowie gegebenenfalls in Form ihrer pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalze.

20

8) Verwendung von Triazinen der allgemeinen Formel (I)



25

als Arzneimittel, worin

R¹ Wasserstoff;

30

R² Wasserstoff oder C₁-C₅-Alkyl;

R³ -COOH, -COO-C₁-C₄-Alkyl oder CN;

35

R³ C₃-C₇-Cycloalkyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch OH, =O, C₁-C₄-Alkyl oder C₁-C₄-Alkyloxy;

- 5 R^3 C₆-C₁₀-Aryl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen oder mehrere der Reste OH, Halogen, CN, NO₂, CF₃, CF₃-SO₂-O-, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkyloxy, C₁-C₄-Alkylcarbonyl, C₆-C₁₀-Arylcarbonyl, C₁-C₄-Alkylcarbonyloxy, C₆-C₁₀-Arylcarbonyloxy, HO-C₁-C₄-Alkyl-, C₁-C₄-Alkyloxy-C₁-C₄-alkyl, Amino, C₁-C₄-Alkylamino, C₁-C₄-Dialkylamino, C₁-C₄-Alkylcarbonylamino, C₁-C₄-Alkyloxy-carbonyloxy oder C₆-C₁₀-Aryloxy-carbonyloxy;
- 10 R^3 ein über eine Einfachbindung oder über eine C₁-C₆-Alkyl-, C₂-C₆-Alkenyl- oder C₂-C₆-Alkynyl-brücke verknüpfter 5, 6 oder 7-gliedriger Heterocyclus, der ein oder mehrere Atome aus der Gruppe, Sauerstoff, Stickstoff oder Schwefel enthalten kann und gegebenenfalls durch einen oder mehrere der Reste Benzyl oder C₁-C₄-Alkyl substituiert sein kann;
- 15 R^3 einer der bicyclischen Heterocyclen Chinolin, Isochinolin, Benzo[b]furan, Isobenzofuran, Benzothiophen, Benzoxazol, Benzothiazol, Benzimidazol, Benzodiazin oder 1,2-Methylen-dioxobenzol;
- 20 R^4 C₁-C₄-Alkyl, -COOH, -COO-C₁-C₄-Alkyl, NH₂ oder CN;
- 25 R^4 C₃-C₇-Cycloalkyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch OH, =O, C₁-C₄-Alkyl oder C₁-C₄-Alkyloxy;
- 30 R^4 Cyclopentenyl oder Cyclohexenyl;
- 35 R^4 C₆-C₁₀-Aryl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen oder mehrere der Reste OH, Halogen, CN, NO₂, CF₃, CF₃-SO₂-O-, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkyloxy, C₁-C₄-Alkylcarbonyl, C₆-C₁₀-Arylcarbonyl, C₁-C₄-Alkylcarbonyloxy, C₆-C₁₀-Arylcarbonyloxy, HO-C₁-C₄-Alkyl-, C₁-C₄-Alkyloxy-C₁-C₄-alkyl, Amino, C₁-C₄-Alkylamino, C₁-C₄-Dialkylamino, C₁-C₄-Alkylcarbonylamino, C₁-C₄-Alkyloxy-carbonyloxy oder C₆-C₁₀-Aryloxy-carbonyloxy;

- R⁴ Phenyl-C₁-C₄-alkyl, Phenyl-C₂-C₄-alkenyl,
Phenyl-C₂-C₄-alkinyl, Biphenyl, 4-N-Pyrrolyl-phenyl, Naphthyl,
Phenyloxy oder Phenylamino;
- 5 R⁴ ein über eine über eine Einfachbindung oder über eine C₁-C₆-Alkyl-,
C₂-C₆-Alkenyl- oder C₂-C₆-Alkinyl-Kette verknüpfter 5, 6 oder
7-gliedriger Heterocyclus, der ein oder mehrere Atome aus der Gruppe
Sauerstoff, Stickstoff oder Schwefel enthalten kann und gegebenenfalls
substituiert sein kann durch einen oder mehrere der Reste
10 C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkyloxy, C₁-C₄-Alkyloxy-C₁-C₄-alkyl, Phenyl,
NO₂, Oxazolyl, Halogen oder -S-C₁-C₄-Alkyl;
- R⁴ einer der bicyclischen Heterocyclen Chinolin, Isochinolin,
Benzo[b]furan, Isobenzofuran, Benzothiophen, Benzoxazol,
15 Benzothiazol, Benzimidazol, Benzodiazin oder
1,2-Methylenedioxybenzol, die gegebenenfalls substituiert sein können
durch einen oder mehrere der Reste C₁-C₄-Alkyl, NO₂ oder Halogen,
bedeuten können,
gegebenenfalls in Form ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer
20 Diastereomere und ihrer Gemische, sowie gegebenenfalls in Form ihrer
pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalze.
- 9) Verwendung von Triazinen der allgemeinen Formel (I) gemäß Anspruch 8
25 als Arzneimittel, worin
- R¹ Wasserstoff;
- R² Wasserstoff oder C₁-C₅-Alkyl;
- 30 R³ C₃-C₆-Cycloalkyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch
OH, =O, C₁-C₄-Alkyl oder C₁-C₄-Alkyloxy;
- R³ Phenyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen
35 oder mehrere der Reste OH, Halogen, NO₂, CF₃, CF₃-SO₂-O-,
C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkyloxy, C₁-C₄-Alkylcarbonyl,
C₆-C₁₀-Arylcarbonyl, C₁-C₄-Alkylcarbonyloxy,
C₆-C₁₀-Arylcarbonyloxy, HO-C₁-C₄-Alkyl-,
C₁-C₄-Alkyloxy-C₁-C₄-alkyl, Amino, C₁-C₄-Alkylamino,

C₁-C₄-Dialkylamino, C₁-C₄-Alkylcarbonylamino,
C₁-C₄-Alkyloxy-carbonyloxy oder C₆-C₁₀-Aryloxy-carbonyloxy;

- 5 R³ ein 5, 6 oder 7-gliedriger Heterocyclus, der ein oder mehrere Atome aus der Gruppe, Sauerstoff, Stickstoff oder Schwefel enthalten kann und gegebenenfalls durch einen oder mehrere der Reste Benzyl oder C₁-C₄-Alkyl substituiert sein kann;
- 10 R⁴ C₁-C₄-Alkyl, -COOH, -COO-C₁-C₄-Alkyl, NH₂ oder CN;
- R⁴ C₃-C₇-Cycloalkyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch OH, =O, C₁-C₄-Alkyl oder C₁-C₄-Alkyloxy;
- 15 R⁴ Cyclopentenyl oder Cyclohexenyl;
- R⁴ Phenyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen oder mehrere der Reste OH, Halogen, NO₂, CF₃, CF₃-SO₂-O-, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkyloxy, C₁-C₄-Alkylcarbonyl, C₆-C₁₀-Arylcarbonyl, C₁-C₄-Alkylcarbonyloxy, C₆-C₁₀-Arylcarbonyloxy, HO-C₁-C₄-Alkyl-, C₁-C₄-Alkyloxy-C₁-C₄-alkyl, Amino, C₁-C₄-Alkylamino, C₁-C₄-Dialkylamino, C₁-C₄-Alkylcarbonylamino, C₁-C₄-Alkyloxy-carbonyloxy oder C₆-C₁₀-Aryloxy-carbonyloxy;
- 20
- 25 R⁴ Benzyl, Phenyl-C₁-C₄-alkyl, Phenyl-C₂-C₄-alkenyl, Phenyl-C₂-C₄-alkinyl, Biphenyl, 4-N-Pyrrolyl-phenyl, Naphthyl, Phenyloxy oder Phenylamino;
- 30 R⁴ ein über eine über eine Einfachbindung oder über eine C₁-C₆-Alkyl-, C₂-C₆-Alkenyl- oder C₂-C₆-Alkinyl-Kette verknüpfter 5, 6 oder 7-gliedriger Heterocyclus, der ein oder mehrere Atome aus der Gruppe Sauerstoff, Stickstoff oder Schwefel enthalten kann und gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen oder mehrere der Reste C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkyloxy, C₁-C₄-Alkyloxy-C₁-C₄-alkyl, Phenyl, NO₂, Oxazolyl, Halogen oder -S-C₁-C₄-Alkyl;
- 35 R⁴ einer der bicyclischen Heterocyclen Chinolin, Isochinolin, Benzo[b]furan, Isobenzofuran, Benzothiophen, Benzoxazol, Benzothiazol, Benzimidazol, Benzodiazin oder

1,2-Methylenedioxybenzol, die gegebenenfalls substituiert sein können durch einen oder mehrere der Reste C₁-C₄-Alkyl, NO₂ oder Halogen, bedeuten können,

gegebenenfalls in Form ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer Diastereomere und ihrer Gemische, sowie gegebenenfalls in Form ihrer pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalze.

- 10) Verwendung von Triazinen der allgemeinen Formel (I) gemäß einem der Ansprüche 8 oder 9 als Arzneimittel, worin

R¹ Wasserstoff;

R² Wasserstoff oder C₁-C₃-Alkyl;

R³ C₃-C₆-Cycloalkyl;

R³ Phenyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen oder mehrere der Reste OH, Halogen, NO₂, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkyloxy, HO-C₁-C₄-Alkyl-, C₁-C₄-Alkyloxy-C₁-C₄-alkyl, Amino, C₁-C₄-Alkylamino, C₁-C₄-Dialkylamino, C₁-C₄-Alkylcarbonylamino, CF₃, CF₃SO₂-O-, C₁-C₄-Alkylcarbonyloxy, C₆-C₁₀-Arylcarbonyloxy, C₁-C₄-Alkyloxy-carbonyloxy oder C₆-C₁₀-Aryloxy-carbonyloxy;

R³ ein 5, 6 oder 7-gliedriger Heterocyclus, der ein oder mehrere Atome aus der Gruppe, Sauerstoff, Stickstoff oder Schwefel enthalten kann und gegebenenfalls durch einen oder mehrere der Reste Benzyl oder C₁-C₄-Alkyl substituiert sein kann;

R⁴ C₁-C₄-Alkyl, -COOH, -COO-C₁-C₄-Alkyl, NH₂ oder CN;

R⁴ C₃-C₇-Cycloalkyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch OH, =O, C₁-C₄-Alkyl oder C₁-C₄-Alkyloxy;

R⁴ Cyclopentenyl oder Cyclohexenyl;

R⁴ Phenyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen oder mehrere der Reste OH, Halogen, NO₂, CF₃, CF₃-SO₂-O-, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkyloxy, C₁-C₄-Alkylcarbonyl,

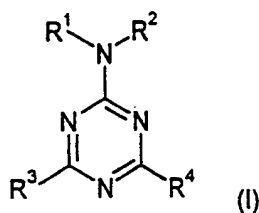
- C₆-C₁₀-Arylcarbonyl, C₁-C₄-Alkylcarbonyloxy,
 C₆-C₁₀-Arylcarbonyloxy, HO-C₁-C₄-Alkyl-,
 C₁-C₄-Alkyloxy-C₁-C₄-alkyl, Amino, C₁-C₄-Alkylamino,
 C₁-C₄-Dialkylamino, C₁-C₄-Alkylcarbonylamino,
 C₁-C₄-Alkyloxy-carbonyloxy oder C₆-C₁₀-Aryloxy-carbonyloxy;
- R⁴ Benzyl, Phenyl-C₁-C₄-alkyl, Phenyl-C₂-C₄-alkenyl,
 Phenyl-C₂-C₄-alkinyl, Biphenyl, 4-N-Pyrrolyl-phenyl, Naphthyl,
 Phenyloxy oder Phenylamino;
- R⁴ ein über eine über eine Einfachbindung oder über eine C₁-C₆-Alkyl-,
 C₂-C₆-Alkenyl- oder C₂-C₆-Alkinyl-Kette verknüpfter 5, 6 oder
 7-gliedriger Heterocyclus, der ein oder mehrere Atome aus der Gruppe
 Sauerstoff, Stickstoff oder Schwefel enthalten kann und gegebenenfalls
 substituiert sein kann durch einen oder mehrere der Reste
 C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkyloxy, C₁-C₄-Alkyloxy-C₁-C₄-alkyl, Phenyl,
 NO₂, Oxazolyl, Halogen oder -S-C₁-C₄-Alkyl;
- R⁴ einer der bicyclischen Heterocyclen Chinolin, Isochinolin,
 Benzo[b]furan, Isobenzofuran, Benzothiophen, Benzoxazol,
 Benzothiazol, Benzimidazol, Benzodiazin oder
 1,2-Methylendioxybenzol, die gegebenenfalls substituiert sein können
 durch einen oder mehrere der Reste C₁-C₄-Alkyl, NO₂ oder Halogen,
 bedeutet,
- gegebenenfalls in Form ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer
 Diastereomere und ihrer Gemische, sowie gegebenenfalls in Form ihrer
 pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalze.
- 11) Verwendung von Triazinen gemäß einem der Ansprüche 1 bis 7 als
 Arzneimittel.
- 12) Verwendung von Triazinen gemäß einem der Ansprüche 1 bis 10 als
 Arzneimittel mit adenosinantagonistischer Wirkung.
- 13) Verwendung von Triazinen gemäß einem der Ansprüche 1 bis 10 zur
 Herstellung eines Arzneimittels mit adenosinantagonistischer Wirkung.

- 14) Pharmazeutische Zubereitungen, enthaltend als Wirkstoff eine oder mehrere Verbindungen gemäß einem der Ansprüche 1 bis 10 oder deren physiologisch verträgliche Säureadditionssalze in Kombination mit üblichen Hilfs- und/oder Trägerstoffen.

GEÄNDERTE ANSPRÜCHE

[beim Internationalen Büro am 19. Februar 1999 (19.02.99) eingegangen,
ursprüngliche Ansprüche 1-14 durch Ansprüche 1-10 ersetzt
(10 Seiten)]

1) Triazin-Derivate der allgemeinen Formel (I)



5

worin

R¹ Wasserstoff;10 R² Wasserstoff;

R³ Phenyl, 3-Hydroxyphenyl, 3,5-Dihydroxyphenyl, 3-Methylaminophenyl,
3-Chlorphenyl, 4-Chlorphenyl, 3-Methylphenyl, 4-Methylphenyl,
3-Aminophenyl, 4-Aminophenyl, 3-Acetylaminophenyl,
15 4-Acetylaminophenyl, 3-Methylaminophenyl, 4-Methylaminophenyl,
3-Ethylaminophenyl, 4-Ethylaminophenyl, 3-Nitrophenyl, 4-Nitrophenyl,
3-Amino-4-methylphenyl, 4-Amino-3-methylphenyl,
3-Chlor-4-methylphenyl, 4-Chlor-3-methylphenyl,
3-Nitro-4-methylphenyl, 4-Nitro-3-methylphenyl,
20 3-Acetyl-amino-4-methylphenyl, 4-Acetyl-amino-3-methylphenyl,
3,4-Difluorphenyl, 3-Pyridyl, 2-Thienyl oder 1,5-Dimethyl-2-pyrrolyl;

25 R⁴ Phenyl, 2-Hydroxyphenyl, 3-Hydroxyphenyl, 2,3-Dihydroxyphenyl,
3,5-Dihydroxyphenyl, 3-Acetoxyphenyl, 3-(1'-Hydroxyethyl)phenyl,
3-Chlorphenyl, 4-Chlorphenyl, 3-Methylphenyl, 4-Methylphenyl,
3-Hydroxymethylphenyl, 3-Acetylphenyl, 3-Aminophenyl,
4-Aminophenyl, 3-Methylaminophenyl, 4-Methylaminophenyl,
3-Ethylaminophenyl, 4-Ethylaminophenyl, 3-Amino-4-methylphenyl,
4-Amino-3-methylphenyl, 3-Acetylaminophenyl, 4-Acetylaminophenyl,
30 3-Acetyl-amino-4-methylphenyl, 4-Acetyl-amino-3-methylphenyl,
3-Nitrophenyl, 4-Nitrophenyl, 3-Nitro-4-methylphenyl,
4-Nitro-3-methylphenyl, 3-Chlor-4-methylphenyl,
4-Chlor-3-methylphenyl, 2-Fluorphenyl, 3-Fluorphenyl,
3,4-Difluorphenyl, 3-Methoxymethylphenyl, 3,4-Methylenedioxyphenyl
35 oder 2,3-Methylenedioxyphenyl;

R⁴ 1,3-Pyrimidin-2-yl, 1,3-Pyrimidin-5-yl,
6-Chlor-3-pyridyl, 6-Methyl-3-pyridyl, 2-Methyl-3-pyridyl,
2-Benzo[b]furanyl, Furyl, 5-Methyl-2-furyl, 5-Methyl-3-furyl,
2-Methyl-3-furyl, 3-Methyl-2-furyl, 2,5-Dimethyl-3-furyl,
4,5-Dimethyl-2-furyl, 5-t-Butyl-2-methyl-3-furyl, 5-Nitro-2-furyl,
Tetrahydropyran-4-yl, Tetrahydrofuran-2-yl, Thienyl, 5-Methyl-2-thienyl,
3-Methyl-2-thienyl, 2-Methyl-3-thienyl, 5-Chlor-3-thienyl,
2,5-Dichlor-3-thienyl, 5-Nitro-3-thienyl, 5-Nitro-2-thienyl,
5-(1,2-Oxazol-3-yl)-3-thienyl, 1,3-Dithiolan-2-yl, 1,5-Dimethyl-2-pyrrolyl,
1-Methyl-imidazol-2-yl, 1-Methyl-pyrazol-4-yl,
1,5-Dimethyl-pyrazol-3-yl, 4,5-Dichlor-(1,2-thiazol)-3-yl,
2,4-Dimethyl-(1,3-thiazol)-5-yl, 4-Methyl-(1-thia-2,3-diazol)-5-yl,
1,2-Oxazol-5-yl, 4,5-Dichlor-1,2-thiazol-3-yl, Chinolin-2-yl oder Chinolin-
3-yl, bedeutet,

mit der Maßgabe, daß,

wenn R³ Phenyl bedeutet,

R⁴ nicht 2-Hydroxyphenyl, 4-Methylphenyl, 4-Nitrophenyl, 2-Furyl,
5-Nitro-2-furyl oder 5-Methyl-2-furyl sein kann;

wenn R³ 4-Methylphenyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl sein kann;

wenn R³ 4-Nitrophenyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl oder 3-Nitrophenyl sein kann;

wenn R³ 3-Nitrophenyl bedeutet,

R⁴ nicht 4-Nitrophenyl sein kann;

wenn R³ 3-Pyridyl bedeutet,

R⁴ nicht Phenyl oder 2-Furyl sein kann;

sowie mit der Maßgabe, daß R³ und R⁴ nicht gleichzeitig Phenyl,

4-Methylphenyl oder 4-Chlorphenyl sein können;

gegebenenfalls in Form ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer
Diastereomere und ihrer Gemische, sowie gegebenenfalls in Form ihrer
pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalze.

2) Verbindungen der allgemeinen Formel (I) gemäß Anspruch 1, worin

R¹ Wasserstoff;

5 R² Wasserstoff;

R³ Phenyl, 3-Hydroxyphenyl, 3-Methylaminophenyl, 3,5-Dihydroxyphenyl,
2-Thienyl oder 3-Pyridyl;

10 R⁴ Phenyl, 3-Hydroxyphenyl, 2,3-Dihydroxyphenyl, 3,5-Dihydroxyphenyl,
3-Acetoxyphenyl, 3-(1'-Hydroxyethyl)phenyl, 3-Methylaminophenyl,
3-Chlorphenyl, 4-Chlorphenyl, 3-Methylphenyl, 4-Methylphenyl,
3-Hydroxymethylphenyl, 3-Aminophenyl, 4-Aminophenyl,
3-Amino-4-methylphenyl, 3-Acetylaminophenyl,
15 3-Acetyl-amino-4-methylphenyl, 3-Nitrophenyl, 3-Nitro-4-methylphenyl,
4-Chlor-3-methylphenyl, 3-Chlor-4-methylphenyl, 2-Fluorphenyl,
3-Fluorphenyl, 3,4-Difluorphenyl, 3-Methoxymethylphenyl,
3,4-Methylendioxyphenyl, 2,3-Methylendioxyphenyl, 6-Methyl-3-pyridyl,
2-Methyl-3-pyridyl, 2-Benzo[b]furanyl, 1,5-Dimethyl-2-pyrrolyl,
20 5-Methyl-3-furyl, 3-Methyl-2-furyl, 4,5-Dimethyl-2-furyl,
5-Methyl-2-thienyl, 5-Chlor-3-thienyl, 5-Nitro-2-thienyl oder
4,5-Dichlor-1,2-thiazol-3-yl bedeuten,

mit der Maßgabe, daß,
25 wenn R³ 3-Pyridyl bedeutet, R⁴ nicht Phenyl sein kann und
wenn R³ Phenyl bedeutet, R⁴ nicht Phenyl oder 4-Methylphenyl sein
kann,

gegebenenfalls in Form ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer
30 Diastereomere und ihrer Gemische, sowie gegebenenfalls in Form ihrer
pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalze.

- 3) Verbindungen der allgemeinen Formel (I) gemäß einem der Ansprüche 1 oder 2, worin

R¹ Wasserstoff;

R² Wasserstoff;

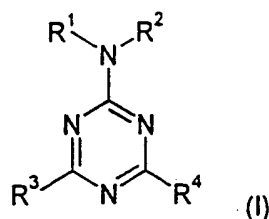
R³ Phenyl, 3-Hydroxyphenyl, 3-Methylaminophenyl, 3,5-Dihydroxyphenyl oder 3-Pyridyl;

R⁴ 3-Hydroxyphenyl, 2,3-Dihydroxyphenyl, 3,5-Dihydroxyphenyl, 3-Methylaminophenyl, 3-Chlorphenyl, 4-Chlorphenyl, 3-Methylphenyl, 4-Methylphenyl, 3-Hydroxymethylphenyl, 3-Aminophenyl, 4-Aminophenyl, 3-Acetylaminophenyl, 3-Amino-4-methylphenyl, 3-Acetylamino-4-methylphenyl, 3-Nitrophenyl, 3-Nitro-4-methylphenyl, 3-Chlor-4-methylphenyl, 3,4-Difluorphenyl, 3-Methoxymethylphenyl, 1,5-Dimethyl-2-pyrrolyl, 3-Methyl-2-furyl, 4,5-Dimethyl-2-furyl oder 4,5-Dichlor-1,2-thiazol-3-yl bedeuten;

mit der Maßgabe, daß wenn R³ Phenyl bedeutet, R⁴ nicht 4-Methylphenyl sein kann,

gegebenenfalls in Form ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer Diastereomere und ihrer Gemische, sowie gegebenenfalls in Form ihrer pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalze.

4) Verwendung von Triazinen der allgemeinen Formel (I)



5 als Arzneimittel, worin

R¹ Wasserstoff;

R² Wasserstoff oder C₁-C₅-Alkyl;

10

R³ -COOH, -COO-C₁-C₄-Alkyl oder CN;

R³ C₃-C₇-Cycloalkyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch
OH, =O, C₁-C₄-Alkyl oder C₁-C₄-Alkyloxy;

15

R³ C₆-C₁₀-Aryl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch
einen oder mehrere der Reste OH, Halogen, CN, NO₂, CF₃,
CF₃-SO₂-O-, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkyloxy, C₁-C₄-Alkylcarbonyl,
C₆-C₁₀-Arylcarbonyl, C₁-C₄-Alkylcarbonyloxy,
C₆-C₁₀-Arylcarbonyloxy, HO-C₁-C₄-Alkyl-,
C₁-C₄-Alkyloxy-C₁-C₄-alkyl, Amino, C₁-C₄-Alkylamino,
C₁-C₄-Dialkylamino, C₁-C₄-Alkylcarbonylamino,
C₁-C₄-Alkyloxycarbonyloxy oder C₆-C₁₀-Aryloxycarbonyloxy;

20

25 R³ ein über eine Einfachbindung oder über eine C₁-C₆-Alkyl-,
C₂-C₆-Alkenyl- oder C₂-C₆-Alkynyl-brücke verknüpfter 5, 6 oder
7-gliedriger Heterocyclus, der ein oder mehrere Atome aus der Gruppe,
Sauerstoff, Stickstoff oder Schwefel enthalten kann und gegebenenfalls
durch einen oder mehrere der Reste Benzyl oder C₁-C₄-Alkyl
30 substituiert sein kann;

30

R³ einer der bicyclischen Heterocyclen Chinolin, Isochinolin,
Benzo[b]furan, Isobenzofuran, Benzothiophen, Benzoxazol,
Benzothiazol, Benzimidazol, Benzodiazin oder

1,2-Methylenedioxybenzol;

- 5 R⁴ C₁-C₄-Alkyl, -COOH, -COO-C₁-C₄-Alkyl, NH₂ oder CN;
- R⁴ C₃-C₇-Cycloalkyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch
 OH, =O, C₁-C₄-Alkyl oder C₁-C₄-Alkyloxy;
- R⁴ Cyclopentenyl oder Cyclohexenyl;
- 10 R⁴ C₆-C₁₀-Aryl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch
 einen oder mehrere der Reste OH, Halogen, CN, NO₂, CF₃,
 CF₃-SO₂-O-, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkyloxy, C₁-C₄-Alkylcarbonyl,
 C₆-C₁₀-Arylcarbonyl, C₁-C₄-Alkylcarbonyloxy,
 C₆-C₁₀-Arylcarbonyloxy, HO-C₁-C₄-Alkyl-,
15 C₁-C₄-Alkyloxy-C₁-C₄-alkyl, Amino, C₁-C₄-Alkylamino,
 C₁-C₄-Dialkylamino, C₁-C₄-Alkylcarbonylamino,
 C₁-C₄-Alkyloxy-carbonyloxy oder C₆-C₁₀-Aryloxy-carbonyloxy;
- R⁴ Phenyl-C₁-C₄-alkyl, Phenyl-C₂-C₄-alkenyl,
20 Phenyl-C₂-C₄-alkinyl, Biphenyl, 4-N-Pyrrolyl-phenyl, Naphthyl,
 Phenyloxy oder Phenylamino;
- R⁴ ein über eine über eine Einfachbindung oder über eine C₁-C₆-Alkyl-,
 C₂-C₆-Alkenyl- oder C₂-C₆-Alkinyl-Kette verknüpfter 5, 6 oder
25 7-gliedriger Heterocyclus, der ein oder mehrere Atome aus der Gruppe
 Sauerstoff, Stickstoff oder Schwefel enthalten kann und gegebenenfalls
 substituiert sein kann durch einen oder mehrere der Reste
 C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkyloxy, C₁-C₄-Alkyloxy-C₁-C₄-alkyl, Phenyl,
 NO₂, Oxazolyl, Halogen oder -S-C₁-C₄-Alkyl;
- 30 R⁴ einer der bicyclischen Heterocyclen Chinolin, Isochinolin,
 Benzo[b]furan, Isobenzofuran, Benzothiophen, Benzoxazol,
 Benzothiazol, Benzimidazol, Benzodiazin oder
35 1,2-Methylenedioxybenzol, die gegebenenfalls substituiert sein können
 durch einen oder mehrere der Reste C₁-C₄-Alkyl, NO₂ oder Halogen,
 bedeuten können,

gegebenenfalls in Form ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer Diastereomere und ihrer Gemische, sowie gegebenenfalls in Form ihrer pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalze.

5

- 5) Verwendung von Triazinen der allgemeinen Formel (I) gemäß Anspruch 4 als Arzneimittel, worin

R¹ Wasserstoff;

10

R² Wasserstoff oder C₁-C₅-Alkyl;

R³ C₃-C₆-Cycloalkyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch OH, =O, C₁-C₄-Alkyl oder C₁-C₄-Alkyloxy;

15

R³ Phenyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen oder mehrere der Reste OH, Halogen, NO₂, CF₃, CF₃-SO₂-O-, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkyloxy, C₁-C₄-Alkylcarbonyl, C₆-C₁₀-Arylcarbonyl, C₁-C₄-Alkylcarbonyloxy, C₆-C₁₀-Arylcarbonyloxy, HO-C₁-C₄-Alkyl-, C₁-C₄-Alkyloxy-C₁-C₄-alkyl, Amino, C₁-C₄-Alkylamino, C₁-C₄-Dialkylamino, C₁-C₄-Alkylcarbonylamino, C₁-C₄-Alkyloxycarbonyloxy oder C₆-C₁₀-Aryloxycarbonyloxy;

20

25

R³ ein 5, 6 oder 7-gliedriger Heterocyclus, der ein oder mehrere Atome aus der Gruppe, Sauerstoff, Stickstoff oder Schwefel enthalten kann und gegebenenfalls durch einen oder mehrere der Reste Benzyl oder C₁-C₄-Alkyl substituiert sein kann;

30

R⁴ C₁-C₄-Alkyl, -COOH, -COO-C₁-C₄-Alkyl, NH₂ oder CN;

R⁴ C₃-C₇-Cycloalkyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch OH, =O, C₁-C₄-Alkyl oder C₁-C₄-Alkyloxy;

35

R⁴ Cyclopentenyl oder Cyclohexenyl;

R⁴ Phenyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen oder mehrere der Reste OH, Halogen, NO₂, CF₃, CF₃-SO₂-O-,

- 5 C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkyloxy, C₁-C₄-Alkylcarbonyl,
C₆-C₁₀-Arylcarbonyl, C₁-C₄-Alkylcarbonyloxy,
C₆-C₁₀-Arylcarbonyloxy, HO-C₁-C₄-Alkyl-,
C₁-C₄-Alkyloxy-C₁-C₄-alkyl, Amino, C₁-C₄-Alkylamino,
C₁-C₄-Dialkylamino, C₁-C₄-Alkylcarbonylamino,
C₁-C₄-Alkyloxycarbonyloxy oder C₆-C₁₀-Aryloxycarbonyloxy;
- 10 R⁴ Benzyl, Phenyl-C₁-C₄-alkyl, Phenyl-C₂-C₄-alkenyl,
Phenyl-C₂-C₄-alkinyl, Biphenyl, 4-N-Pyrrolyl-phenyl, Naphthyl,
Phenyloxy oder Phenylamino;
- 15 R⁴ ein über eine über eine Einfachbindung oder über eine C₁-C₆-Alkyl-,
C₂-C₆-Alkenyl- oder C₂-C₆-Alkinyl-Kette verknüpfter 5, 6 oder
7-gliedriger Heterocyclus, der ein oder mehrere Atome aus der Gruppe
Sauerstoff, Stickstoff oder Schwefel enthalten kann und gegebenenfalls
substituiert sein kann durch einen oder mehrere der Reste
C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkyloxy, C₁-C₄-Alkyloxy-C₁-C₄-alkyl, Phenyl,
NO₂, Oxazolyl, Halogen oder -S-C₁-C₄-Alkyl;
- 20 R⁴ einer der bicyclischen Heterocyclen Chinolin, Isochinolin,
Benzo[b]furan, Isobenzofuran, Benzothiophen, Benzoxazol,
Benzothiazol, Benzimidazol, Benzodiazin oder
1,2-Methylen-dioxobenzol, die gegebenenfalls substituiert sein können
durch einen oder mehrere der Reste C₁-C₄-Alkyl, NO₂ oder Halogen,
25 bedeuten können,
gegebenenfalls in Form ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer
Diastereomere und ihrer Gemische, sowie gegebenenfalls in Form ihrer
pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalze.
- 30 6) Verwendung von Triazinen der allgemeinen Formel (I) gemäß einem der
Ansprüche 4 oder 5 als Arzneimittel, worin
- 35 R¹ Wasserstoff;
- R² Wasserstoff oder C₁-C₃-Alkyl;
- R³ C₃-C₆-Cycloalkyl;

- 5 R³ Phenyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen oder mehrere der Reste OH, Halogen, NO₂, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkyloxy, HO-C₁-C₄-Alkyl-, C₁-C₄-Alkyloxy-C₁-C₄-alkyl, Amino, C₁-C₄-Alkylamino, C₁-C₄-Dialkylamino, C₁-C₄-Alkylcarbonylamino, CF₃, CF₃SO₂-O-, C₁-C₄-Alkylcarbonyloxy, C₆-C₁₀-Arylcarbonyloxy, C₁-C₄-Alkyloxycarbonyloxy oder C₆-C₁₀-Aryloxycarbonyloxy;
- 10 R³ ein 5, 6 oder 7-gliedriger Heterocyclus, der ein oder mehrere Atome aus der Gruppe, Sauerstoff, Stickstoff oder Schwefel enthalten kann und gegebenenfalls durch einen oder mehrere der Reste Benzyl oder C₁-C₄-Alkyl substituiert sein kann;
- 15 R⁴ C₁-C₄-Alkyl, -COOH, -COO-C₁-C₄-Alkyl, NH₂ oder CN;
- R⁴ C₃-C₇-Cycloalkyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch OH, =O, C₁-C₄-Alkyl oder C₁-C₄-Alkyloxy;
- 20 R⁴ Cyclopentenyl oder Cyclohexenyl;
- 25 R⁴ Phenyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen oder mehrere der Reste OH, Halogen, NO₂, CF₃, CF₃-SO₂-O-, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkyloxy, C₁-C₄-Alkylcarbonyl, C₆-C₁₀-Arylcarbonyl, C₁-C₄-Alkylcarbonyloxy, C₆-C₁₀-Arylcarbonyloxy, HO-C₁-C₄-Alkyl-, C₁-C₄-Alkyloxy-C₁-C₄-alkyl, Amino, C₁-C₄-Alkylamino, C₁-C₄-Dialkylamino, C₁-C₄-Alkylcarbonylamino, C₁-C₄-Alkyloxycarbonyloxy oder C₆-C₁₀-Aryloxycarbonyloxy;
- 30 R⁴ Benzyl, Phenyl-C₁-C₄-alkyl, Phenyl-C₂-C₄-alkenyl, Phenyl-C₂-C₄-alkinyl, Biphenyl, 4-N-Pyrrolyl-phenyl, Naphthyl, Phenyloxy oder Phenylamino;
- 35 R⁴ ein über eine über eine Einfachbindung oder über eine C₁-C₆-Alkyl-, C₂-C₆-Alkenyl- oder C₂-C₆-Alkinyl-Kette verknüpfter 5, 6 oder 7-gliedriger Heterocyclus, der ein oder mehrere Atome aus der Gruppe Sauerstoff, Stickstoff oder Schwefel enthalten kann und gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen oder mehrere der Reste

C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkyloxy, C₁-C₄-Alkyloxy-C₁-C₄-alkyl, Phenyl, NO₂, Oxazolyl, Halogen oder -S-C₁-C₄-Alkyl;

5 R⁴ einer der bicyclischen Heterocyclen Chinolin, Isochinolin, Benzo[b]furan, Isobenzofuran, Benzothiophen, Benzoxazol, Benzothiazol, Benzimidazol, Benzodiazin oder 1,2-Methylenedioxybenzol, die gegebenenfalls substituiert sein können durch einen oder mehrere der Reste C₁-C₄-Alkyl, NO₂ oder Halogen, bedeutet,

10 gegebenenfalls in Form ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer Diastereomere und ihrer Gemische, sowie gegebenenfalls in Form ihrer pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalze.

15 7) Verwendung von Triazinen gemäß einem der Ansprüche 1 bis 3 als Arzneimittel.

8) Verwendung von Triazinen gemäß einem der Ansprüche 1 bis 6 als Arzneimittel mit adenosinantagonistischer Wirkung.

20 9) Verwendung von Triazinen gemäß einem der Ansprüche 1 bis 6 zur Herstellung eines Arzneimittels mit adenosinantagonistischer Wirkung.

25 10) Pharmazeutische Zubereitungen, enthaltend als Wirkstoff eine oder mehrere Verbindungen gemäß einem der Ansprüche 1 bis 6 oder deren physiologisch verträgliche Säureadditionssalze in Kombination mit üblichen Hilfs- und/oder Trägerstoffen.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No

PCT/EP 98/05101

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER

IPC 6 C07D251/22 A61K31/53 C07D405/14 C07D409/14 C07D401/14
C07D403/14 C07D251/18 C07D403/04 C07D401/04 C07D417/04
C07D413/04 C07D405/04 C07D413/14 C07D417/14

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

IPC 6 C07D A61K

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	EP 0 775 487 A (NIPPON SHINYAKU CO LTD) 28 May 1997 see page 2, line 28; claim 1; examples ---	1,8-14
X P,X	WO 96 28164 A (UEDA FUSAO ;NIPPON SHINYAKU CO LTD (JP)) 19 September 1996 -& EP 0 813 874 A29 December 1997 see claim 1; examples ---	1,8-14
X	EP 0 563 386 A (NIPPON SHINYAKU CO LTD) 6 October 1993 see claim 1; examples ---	8-14
	-/--	

☒ Further documents are listed in the continuation of box C.

☒ Patent family members are listed in annex.

* Special categories of cited documents :

"A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance

"E" earlier document but published on or after the international filing date

"L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)

"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means

"P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed

"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention

"X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone

"Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art.

"&" document member of the same patent family

Date of the actual completion of the international search

5 January 1999

Date of mailing of the international search report

18/01/1999

Name and mailing address of the ISA

European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2
NL - 2280 HV Rijswijk
Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,
Fax: (+31-70) 340-3016

Authorized officer

De Jong, B

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No

PCT/EP 98/05101

C.(Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	<p>CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 125, no. 9, 26 August 1996 Columbus, Ohio, US; abstract no. 104423, HIROSE, YOSHINOBU ET AL: "Suppressing effects of 6-(2,5-dichlorophenyl)-2,4-diamino-1,3,5- triazine and related synthetic compounds on azoxymethane-induced aberrant crypt foci in rat colon" XP002089051 see abstract -& DATABASE CHEMICAL ABSTRACTS Chemical Abstracts Service, Columbus CA 125:104423, XP002089054 see compounds with RN 57381-26-7; 33237-20-6; 29366-77-6; 4514-54-9; 4514-53-8 & JPN. J. CANCER RES. (1996), 87(6), 549-554 CODEN: JJCREP; ISSN: 0910-5050, 1996,</p> <p>---</p>	8-14
X	<p>CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 118, no. 15, 12 April 1993 Columbus, Ohio, US; abstract no. 147586, HASEGAWA, YOSHIHIRO ET AL: "Preparation of 2,4-diamino-1,3,5-triazine derivatives as leukotriene antagonists" XP002089052 see abstract -& JP 04 300874 A (TSUMURA AND CO., JAPAN)</p> <p>---</p>	8-14
X	<p>OGINO, AKIO ET AL: "Structure-activity study of antiulcerous and antiinflammatory drugs by discriminant analysis" J. MED. CHEM. (1980), 23(4), 437-44 ,1980, XP002089048 see table 1</p> <p>---</p>	8-14
X	<p>VANDERHOEK, RACHAEL ET AL: "Bis(dimethylamino)-s-triazinyl antiinflammatory agents" J. MED. CHEM. (1973), 16(11), 1305-6 , 1973, XP002089049 see table 1</p> <p>---</p> <p style="text-align: center;">-/--</p>	8-14

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No

PCT/EP 98/05101

C (Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	H.J. KABBE ET AL.: "Substituierte 2-Aminotriazine" LIEBIGS ANNALEN DER CHEMIE., vol. 704, 1967, pages 140-143, XP002089050 WEINHEIM DE see compound 6b and the dimethylaminophenyl compound in Table 1	1-3
X	DE 22 62 188 A (CIBA GEIGY AG) 5 July 1973 see claim 1; example 4	1-3
X	CH 419 155 A (CIBA GEIGY AG) 28 February 1967 see claim 1; example 5	1
X	GB 1 094 858 A (H.J. KABBE ET AL.) see claim 1	1
X	CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 103, no. 17, 28 October 1985 Columbus, Ohio, US; abstract no. 142017, BRZOWSKI, ZDZISLAW ET AL: "2-Amino-6-(2-pyrazolino)-1,3,5-triazines" XP002089053 see abstract & PL 123 395 A (STAROGARDZKIE ZAKLADY FARMACEUTYCZNE "POLFA", POL.; AKADEMIA MEDYCZNA,)	1,8
X	FR 2 262 512 A (SYNTHELABO) 26 September 1975 see claim 1; example 3	1,8

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/EP 98/05101

Box I Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)

This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:

1. ☒ Claims Nos.: 1-14
because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:

Remark: Although Claims 1-14 relate to a method for treating the human/animal body, the search was carried out and was based on the cited effects of the compound/composition.
2. ☒ Claims Nos.: Not applicable
because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:

The search revealed such a large number of documents which were prejudicial to novelty that it is not possible to produce a full International Search Report. The documents cited are to be regarded as a representative sample of the documents found.
3. ☐ Claims Nos.:
because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).

Box II Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)

This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:

1. ☐ As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.
2. ☐ As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
3. ☐ As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
4. ☐ No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:

Remark on Protest

- ☐ The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.
☐ No protest accompanied the payment of additional search fees.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International Application No

PCT/EP 98/05101

Patent document cited in search report		Publication date	Patent family member(s)	Publication date
EP 0775487	A	28-05-1997	AU 3192095 A BR 9508539 A CA 2197091 A HU 77735 A WO 9604914 A	07-03-1996 28-10-1997 22-02-1996 28-07-1998 22-02-1996
WO 9628164	A	19-09-1996	AU 4890196 A CN 1177298 A EP 0813874 A	02-10-1996 25-03-1998 29-12-1997
EP 0563386	A	06-10-1993	AU 9097991 A WO 9211247 A	22-07-1992 09-07-1992
DE 2262188	A	05-07-1973	CH 560502 A AT 320341 B AU 463578 B AU 5039272 A BE 793112 A BG 20261 A CA 983492 A CS 171178 B DD 102268 A FR 2164677 A GB 1395020 A JP 48068740 A NL 7217102 A US 3855220 A US 3901678 A ZA 7209072 A	15-04-1975 10-02-1975 14-07-1975 27-06-1974 21-06-1973 05-11-1975 10-02-1976 29-10-1976 12-12-1973 03-08-1973 21-05-1975 19-09-1973 26-06-1973 17-12-1974 26-08-1975 31-10-1973
CH 419155	A		NONE	
GB 1094858	A		NONE	
FR 2262512	A	26-09-1975	NONE	

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen

PCT/EP 98/05101

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES

IPK 6 C07D251/22 A61K31/53 C07D405/14 C07D409/14 C07D401/14
C07D403/14 C07D251/18 C07D403/04 C07D401/04 C07D417/04
C07D413/04 C07D405/04 C07D413/14 C07D417/14

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierte Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole)

IPK 6 C07D A61K

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN

Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	EP 0 775 487 A (NIPPON SHINYAKU CO LTD) 28. Mai 1997 siehe Seite 2, Zeile 28; Anspruch 1; Beispiele	1,8-14
X	WO 96 28164 A (UEDA FUSAO ;NIPPON SHINYAKU CO LTD (JP)) 19. September 1996 -& EP 0 813 874 A29. Dezember 1997 siehe Anspruch 1; Beispiele	1,8-14
P,X		
X	EP 0 563 386 A (NIPPON SHINYAKU CO LTD) 6. Oktober 1993 siehe Anspruch 1; Beispiele	8-14
	--- -/--	



Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen



Siehe Anhang Patentfamilie

* Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen :

"A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist

"E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist

"L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt)

"O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht

"P" Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist

"T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist

"X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden

"Y" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann nahelegend ist

"&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist

Datum des Abschlusses der internationalen Recherche

5. Januar 1999

Absenddatum des internationalen Recherchenberichts

18/01/1999

Name und Postanschrift der internationalen Recherchenbehörde

Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentaan 2
NL - 2280 HV Rijswijk
Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nt,
Fax: (+31-70) 340-3016

Bevollmächtigter Bediensteter

De Jong, B

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen

PCT/EP 98/05101

C.(Fortsetzung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN

Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	<p>CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 125, no. 9, 26. August 1996 Columbus, Ohio, US; abstract no. 104423, HIROSE, YOSHINOBU ET AL: "Suppressing effects of 6-(2,5-dichlorophenyl)-2,4-diamino-1,3,5- triazine and related synthetic compounds on azoxymethane-induced aberrant crypt foci in rat colon" XP002089051 siehe Zusammenfassung -& DATABASE CHEMICAL ABSTRACTS Chemical Abstracts Service, Columbus CA 125:104423, XP002089054 siehe Verbindungen mit RN 57381-26-7; 33237-20-6; 29366-77-6; 4514-54-9; 4514-53-8 & JPN. J. CANCER RES. (1996), 87(6), 549-554 CODEN: JJCREP;ISSN: 0910-5050, 1996,</p> <p>---</p>	8-14
X	<p>CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 118, no. 15, 12. April 1993 Columbus, Ohio, US; abstract no. 147586, HASEGAWA, YOSHIHIRO ET AL: "Preparation of 2,4-diamino-1,3,5-triazine derivatives as leukotriene antagonists" XP002089052 siehe Zusammenfassung -& JP 04 300874 A (TSUMURA AND CO., JAPAN)</p> <p>---</p>	8-14
X	<p>OGINO, AKIO ET AL: "Structure-activity study of antiulcerous and antiinflammatory drugs by discriminant analysis" J. MED. CHEM. (1980), 23(4), 437-44 ,1980, XP002089048 siehe Tabelle 1</p> <p>---</p>	8-14
X	<p>VANDERHOEK, RACHAEL ET AL: "Bis(dimethylamino)-s-triazinyl antiinflammatory agents" J. MED. CHEM. (1973), 16(11), 1305-6 , 1973, XP002089049 siehe Tabelle 1</p> <p>---</p>	8-14

-/--

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen

PCT/EP 98/05101

C.(Fortsetzung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	H.J. KABBE ET AL.: "Substituierte 2-Aminotriazine" LIEBIGS ANNALEN DER CHEMIE., Bd. 704, 1967, Seiten 140-143, XP002089050 WEINHEIM DE siehe Verbindung 6b und die Dimethylaminophenylverbindung in Tabelle 1 ---	1-3
X	DE 22 62 188 A (CIBA GEIGY AG) 5. Juli 1973 siehe Anspruch 1; Beispiel 4 ---	1-3
X	CH 419 155 A (CIBA GEIGY AG) 28. Februar 1967 siehe Anspruch 1; Beispiel 5 ---	1
X	GB 1 094 858 A (H.J. KABBE ET AL.) siehe Anspruch 1 ---	1
X	CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 103, no. 17, 28. Oktober 1985 Columbus, Ohio, US; abstract no. 142017, BRZOWSKI, ZDZISLAW ET AL: "2-Amino-6-(2-pyrazolino)-1,3,5-triazines" XP002089053 siehe Zusammenfassung & PL 123 395 A (STAROGARDZKIE ZAKLADY FARMACEUTYCZNE "POLFA", POL.; AKADEMIA MEDYCZNA,) ---	1,8
X	FR 2 262 512 A (SYNTHELABO) 26. September 1975 siehe Anspruch 1; Beispiel 3 -----	1,8

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen

PCT/EP 98/05101

Feld I Bemerkungen zu den Ansprüchen, die sich als nicht recherchierbar erwiesen haben (Fortsetzung von Punkt 1 auf Blatt 1)

Gemäß Artikel 17(2)a) wurde aus folgenden Gründen für bestimmte Ansprüche kein Recherchenbericht erstellt:

1. ☒ Ansprüche Nr. 1-14
weil Sie sich auf Gegenstände beziehen, zu deren Recherche die Behörde nicht verpflichtet ist, nämlich
Bemerkung: Obwohl die Ansprüche 1-14 sich auf ein Verfahren zur Behandlung des menschlichen/tierischen Körpers beziehen, wurde die Recherche durchgeführt und gründete sich auf die angeführten Wirkungen der Verbindung/Zusammensetzung.
2. ☒ Ansprüche Nr. nicht zutreffend
weil sie sich auf Teile der internationalen Anmeldung beziehen, die den vorgeschriebenen Anforderungen so wenig entsprechen, daß eine sinnvolle internationale Recherche nicht durchgeführt werden kann, nämlich
Die Recherche hat eine so grosse Anzahl neuheitsschädliche Dokumente offenbart, dass die Erstellung eines vollständigen Internationalen Recherchenberichtes nicht möglich ist. Die zitierten Dokumente sind als repräsentative Auswahl aus den gefundenen Dokumenten anzusehen.
3. ☐ Ansprüche Nr.
weil es sich dabei um abhängige Ansprüche handelt, die nicht entsprechend Satz 2 und 3 der Regel 6.4 a) abgefaßt sind.

Feld II Bemerkungen bei mangelnder Einheitlichkeit der Erfindung (Fortsetzung von Punkt 2 auf Blatt 1)

Die internationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindungen enthält:

1. ☐ Da der Anmelder alle erforderlichen zusätzlichen Recherchegebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht auf alle recherchierbaren Ansprüche der internationalen Anmeldung.
2. ☐ Da für alle recherchierbaren Ansprüche die Recherche ohne einen Arbeitsaufwand durchgeführt werden konnte, der eine zusätzliche Recherchegebühr gerechtfertigt hätte, hat die Internationale Recherchenbehörde nicht zur Zahlung einer solchen Gebühr aufgefordert.
3. ☐ Da der Anmelder nur einige der erforderlichen zusätzlichen Recherchegebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht nur auf die Ansprüche der internationalen Anmeldung, für die Gebühren entrichtet worden sind, nämlich auf die Ansprüche Nr.
4. ☐ Der Anmelder hat die erforderlichen zusätzlichen Recherchegebühren nicht rechtzeitig entrichtet. Der internationale Recherchenbericht beschränkt sich daher auf die in den Ansprüchen zuerst erwähnte Erfindung; diese ist in folgenden Ansprüchen erfaßt:

Bemerkungen hinsichtlich eines Widerspruchs

☐ Die zusätzlichen Gebühren wurden vom Anmelder unter Widerspruch gezahlt.

☐ Die Zahlung zusätzlicher Gebühren erfolgte ohne Widerspruch.

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Internationales Aktenzeichen

PCT/EP 98/05101

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
EP 0775487 A	28-05-1997	AU 3192095 A BR 9508539 A CA 2197091 A HU 77735 A WO 9604914 A	07-03-1996 28-10-1997 22-02-1996 28-07-1998 22-02-1996
WO 9628164 A	19-09-1996	AU 4890196 A CN 1177298 A EP 0813874 A	02-10-1996 25-03-1998 29-12-1997
EP 0563386 A	06-10-1993	AU 9097991 A WO 9211247 A	22-07-1992 09-07-1992
DE 2262188 A	05-07-1973	CH 560502 A AT 320341 B AU 463578 B AU 5039272 A BE 793112 A BG 20261 A CA 983492 A CS 171178 B DD 102268 A FR 2164677 A GB 1395020 A JP 48068740 A NL 7217102 A US 3855220 A US 3901678 A ZA 7209072 A	15-04-1975 10-02-1975 14-07-1975 27-06-1974 21-06-1973 05-11-1975 10-02-1976 29-10-1976 12-12-1973 03-08-1973 21-05-1975 19-09-1973 26-06-1973 17-12-1974 26-08-1975 31-10-1973
CH 419155 A		KEINE	
GB 1094858 A		KEINE	
FR 2262512 A	26-09-1975	KEINE	

THIS PAGE BLANK (USPTO)